# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-080100

(43)Date of publication of application: 21.03.2000

(51)Int.Cl.

CO7K 16/26 1/02 A61P A61P 3/00 A61P 25/04 A61P 29/00 A61P 35/00 A61P 43/00 A61K 39/395 C12N 5/10 C12N 15/02 C12P 21/08 //(C12N 5/10 C12R 1:91 (C12N 15/02 C12R 1:91 (C12P 21/08 C12R 1:91

(21)Application number: 10-304793

12.10.1998 (22)Date of filing:

(71)Applicant: JAPAN TOBACCO INC

(72)Inventor: HORI NOBUAKI

KUSUNOKI CHIHIRO KAMATA MASAFUMI

(30)Priority

Priority number: 10188196

10196729

Priority date: 17.06.1998

26.06.1998

Priority country: JP

(54) HUMAN MONOCLONAL ANTIBODY AGAINST PARATHYROID HORMONE-**RELATED PROTEIN** 

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain (a part of) a human monoclonal antibody against a parathyroid hormone-related protein which is completely free from the antigenicity to human body, free from side effect and useful for the treatment of hypercalcemia, malignant tumor, septicemia, hypophosphatemia or the like since the antibody has reactivity with (a part of) the human parathyroid hormone-related protein. SOLUTION: This antibody has reactivity with (a part of) a human parathyroid hormone-related protein and has a property among (i) suppressive activity on the intracellular increase of cAMP accompanied by the stimulation with a parathyroid hormone-related protein, (ii) suppressive activity on the release of calcium from bone and (iii) suppressive activity on the increase of blood calcium. Further, the human monoclonal antibody has reactivity with a partial amino acid sequence of a human parathyroid

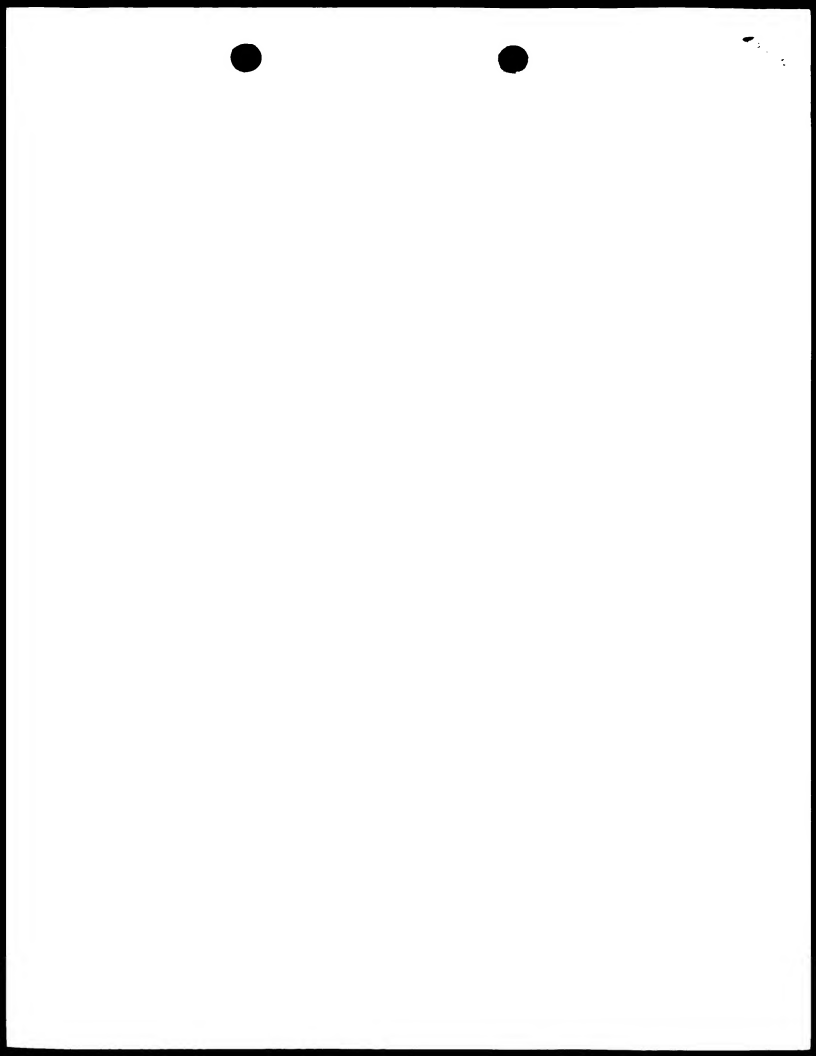
AVSEHQLLEDKEKS (QDLRRRUPLREL LAUTHTA

Ĭ

AVSEROLLHDÆGKSI ODLÆRRFFLHRLIAGI HTAGIRAT

Ш

hormone-related protein having an amino acid sequence of either formula I or formula II, and a bonding velocity constant Ka and a



dissociation velocity constant Kd between the antibody and the human parathyroid hormone–related protein are  $\geq 1.0 \times 103$  (I/M.sec) and  $\leq 1.0 \times 10-3$  (I/sec), respectively.

## LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

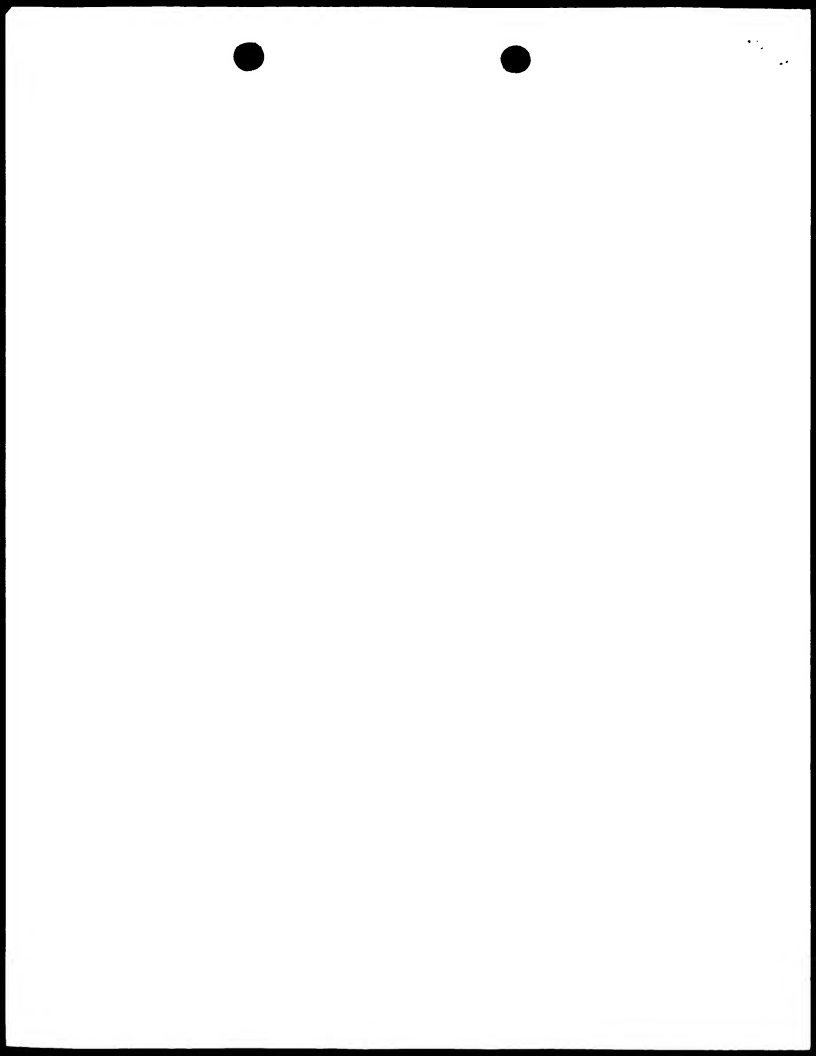
[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office



(19) 日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-80100 (P2000-80100A)

(43)公開日 平成12年3月21日(2000.3.21)

			審査請求	<b>未開</b> 来	請求項の数52	rО	(主 00 兵)	ACTIVITIES Y
	29/00		ada da dan D	4.50	##-P15 A #LCO	ED	(全 88 頁)	最終頁に続く
	29/00						629A	4H045
	25/04						626	
	3/00							4 C 0 8 5
AUII							603	4B065
A 6 1 P	1/02			A 6	LK 31/00		601B	4B064
C 0 7 K	16/26				7 K 16/26			
(51) Int.Cl. <sup>7</sup>		BHONIDO J		001	7 17 16/26			4B024
(E1) I - 4 (C1)?		識別記号		FΙ				テーマコード(参考)

(22)出顧日 平成10年10月12日(1998. 10. 12)
(31)優先権主張番号 特願平10-188196
(32)優先日 平成10年6月17日(1998. 6. 17)
(33)優先権主張国 日本(JP)
(31)優先権主張番号 特願平10-196729
(32)優先日 平成10年6月26日(1998. 6. 26)

日本(JP)

特蘭平10-304793

(71)出願人 000004569

日本たばこ産業株式会社

東京都港区虎ノ門二丁目2番1号

(72) 発明者 堀 伸明

神奈川県横浜市金沢区福浦1-13-2 日

本たばこ産業株式会社医薬探索研究所内

(72)発明者 楠 千洋

神奈川県横浜市金沢区福浦 1-13-2 日

本たばこ産業株式会社医薬探索研究所内

(74)代理人 100100217

弁理士 大東 輝雄

最終頁に続く

## (54) 【発明の名称】 副甲状腺ホルモン関連タンパクに対するヒトモノクローナル抗体

#### (57)【要約】

(33)優先権主張国

(21)出願番号

【課題】 ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパク (PTHr P) の生物活性を抑制する活性を有し、且つ非ヒト由来のモノクローナル抗体が有するヒトに対する免疫原性を有せず、またヒトPTHrPに対する起因する悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症及び骨溶解並びに癌の骨転移等の種々の疾患の治療または予防において有用なヒトPTHrPに対する種々のヒトモノクローナル抗体及びその医薬組成物を提供するものである。

【解決手段】 遺伝子組換え技術を用いて作製したヒト抗体産生トランスジェニックマウスをヒトPTHrPで免疫することにより、抗原特異性、抗原親和性及びPTHrPの生物機能の中和活性等の性質の点で各々異なる特性を有するヒトPTHrPに対する種々のヒトモノクローナル抗体を調製した。これらのヒトモノクローナル抗体は、マウス抗体、マウス/ヒトキメラ抗体及びCDR-grafted抗体等の従来の非ヒト由来抗体が治療学上の大きな欠点として有していたヒトに対する免疫原性等の副作用を惹起することがないことから抗体医薬品として極めて有用である。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまたはその一部に反応性を有するヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項2】 該ヒトモノクローナル抗体が、下記

(a) 乃至(c)のいずれかに記載の性質を有することを特徴とする請求項1に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部:

(a) 副甲状腺ホルモン関連タンパク刺激に伴う細胞内 てのcAMPの上昇に対して抑制的に作用する:

(b) 副甲状腺ホルモン関連タンパク刺激に伴う骨からのカルシウムの放出に対して抑制的に作用する;または(c) 副甲状腺ホルモン関連タンパク刺激に伴う血中カルシウムの上昇に対して抑制的に作用する。

【請求項3】 該ヒトモノクローナル抗体が、下記

(a) または (b) のいずれかのアミノ酸配列を有する ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクの部分アミノ酸配列 に反応性を有することを特徴とする請求項1に記載のヒ トモノクローナル抗体またはその一部:

(a) AVSEHQLLHDKGKSIQDLRRRFFLHHLIAEIHTA;または

(b) AVSEHOLLHDKGKSIQDLRRRFFLHHLIAEIHTAEIRAT.

【請求項4】 該ヒトモノクローナル抗体のイムノグロブリンクラスが、IgG2であることを特徴とする請求項1乃至請求項3のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項5】 該ヒトモノクローナル抗体が、ヒト抗体を産生する能力を有するトランスジェニック非ヒト哺乳動物に由来するモノクローナル抗体であることを特徴とする請求項1乃至請求項4のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項6】 該トランスジェニック非ヒト哺乳動物が、トランスジェニックマウスであることを特徴とする 請求項5に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項7】 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクとの結合速度定数(ka)が、 $1.0\times10^3$  (1/M. Sec)以上の数値であることを特徴とする請求項1 乃至請求項6 のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項8】 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクとの解離速度定数(kd)が、10×10<sup>-3</sup>(1/Sec)以下の数値であることを特徴とする請求項1乃至請求項6のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項9】 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクとの解離定数 (Kd) が、1.0 > 10<sup>-7</sup>(M)以下の数値であることを特徴とする請求項1 乃至請求項6のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項10】 該結合速度定数 (ka) が、1.0×10<sup>4</sup>

(1/M. Sec)以上の数値であることを特徴とする請求項7 に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項11】 該解離速度定数(kd)が、1.0×10 ⁴(1/Sec)以下の数値であることを特徴とする請求項8 に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項12】 該解離定数 (Kd) が、1.0×10-8(M) 以下の数値であることを特徴とする請求項9に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項13】 該解離定数 (Kd) が、 $1.0 \times 10^{-9}$  (M) 以下の数値であることを特徴とする請求項12 に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項14】 該解離定数 (Kd) が、1.0×10 -10 (M) 以下の数値であることを特徴とする請求項13に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項15】 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲 状腺ホルモン関連タンパクとの結合速度定数(ka) が、 $1.0 \times 10^3$  (1/M. Sec) 以上の数値であることを特徴と する請求項2または請求項3に記載のヒトモノクローナ ル抗体またはその一部。

【請求項16】 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクとの解離速度定数 (kd)が、 $1.0\times10^{-3}$  (1/Sec) 以下の数値であることを特徴とする請求項2または請求項3に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項17】 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲 状腺ホルモン関連タンパクとの解離定数(K d)が、1.  $0\times10^{-7}$  (M) 以下の数値であることを特徴とする請求項2 または請求項3に記載のヒトモノクローナル抗体または その一部。

【請求項18】 該結合速度定数 (ka) か、1.0×10<sup>4</sup> (1/M. Sec)以上の数値であることを特徴とする請求項1 5に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項19】 該解離速度定数 (k d) が、1.0×10 <sup>1</sup>(1/Sec)以下の数値であることを特徴とする請求項1 6に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項20】 該解離定数 (Kd) が、1.0×10-8 (M) 以下の数値であることを特徴とする請求項17に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項21】 該解離定数 (Kd) が、1.0×10<sup>-9</sup>(M) 以下の数値であることを特徴とする請求項20に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項22】 該解離定数 (Kd) が、1.0×10 - 10 (M)以下の数値であることを特徴とする請求項21に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項23】 ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまたはその一部に反応性を有するヒトモノクローナル抗体を産生する細胞。

【請求項24】 該細胞が、ヒト抗体を産生する能力を 有するトランスジェニック非ヒト哺乳動物に由来するB 細胞であることを特徴とする請求項23に記載の細胞。 【請求項25】 該トランスジェニック非ヒト哺乳動物が、トランスジェニックマウスであることを特徴とする 請求項24に記載の細胞。

【請求項26】 該細胞が、ヒト把体を産生する能力を有するトランスジェニッと非ヒト哺乳動物に由来するB細胞と哺乳動物由来のミエローマ細胞とを融合して得られるパイプリドーマであることを特徴とする請求項23に記載の細胞。

【請求項27】 該トランスジェニック非ヒト哺乳動物か、トランスジェニックマウスであることを特徴とする請求項26に記載の細胞。

【請求項28】 該細胞が、国際寄託番号FERM BP-6390 丁識別されるハイブリドーマであることを特徴とする請 求項27に記載の細胞。

【請求項29】 該細胞が、ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまたはその一部に反応性を有するヒトモノクローナル抗体の重鎖をコードするDNA若しくはその軽鎖をコードするDNAのいずれか…方のDNA、または両方のDNAが細胞内に導入されることにより形質転換された形質転換細胞であることを特徴とする請求項23に記載の細胞。

【請求項30】 ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまたはその一部に反応性を有するヒトモノクローナル抗体またはその一部であって、国際寄託番号FERMBP-6390で識別されるハイブリドーマから産生されるヒトモノクローナル抗体若しては該ヒトモノクローナル抗体と実質的に同一の性質を有するヒトモノクローナル抗体、またはその一部。

【請求項31】 ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまたはその一部に反応性を有するモノクローナル抗体またはその一部であって、該モノクローナル抗体の軽鎖可変領域が下記(a)または(b)のいずれかに記載のアミノ酸配列:

(a) 配列番号4、配列番号6、配列番号8、配列番号10、配列番号12、配列番号14、配列番号16、配列番号18、配列番号20及び配列番号22からなる詳から選ばれるいずれか1つの配列番号に記載されるアミノ酸配列:または(b) 配列番号4、配列番号6、配列番号10、配列番号12、配列番号14、配列番号16、配列番号18、配列番号20及び配列番号22からなる群から選ばれるいずれか1つの配列番号に記載されるアミノ酸配列中のアミノ酸番号21乃至119番目のアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸配列:を含むアミノ酸配列を有することを特徴とするモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項32】 ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまたはその一部に反応性を有するモノクローナル抗体またはその一部であって、該モノクローナル抗体の重鎖可変

領域が下記 (a) 乃至 (d) かいずれかに記載のアミノ 酸配列:

- (a) 配列番号24、配列番号26、配列番号28、配列番号30、配列番号32、配列番号34、配列番号36、配列番号38、及び配列番号42からなる群から選ばれるいずれか1つの配列番号に記載されるアミノ酸配列中のアミノ酸番号20万至117番目のアミノ酸配列;
- (b) 配列番号40に記載されるアミノ酸配列中のアミノ酸番号20乃至115番目のアミノ酸配列;
- (c)配列番号24、配列番号26、配列番号28、配列番号30、配列番号32、配列番号34、配列番号36、配列番号38、及ひ配列番号42からなる群から選ばれるいずれか1つの配列番号に記載されるアミノ酸配列中のアミノ酸番号20万至117番目のアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列;または
- (d) 配列番号40に記載されるアミノ酸配列中のアミノ酸番号20乃至115番目のアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列;を含むアミノ酸配列を有することを特徴とするモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項33】 該ヒトモノクローナル抗体の重鎖をコードするV領域、D領域及びJ領域のDNAが、各々V3-30、DNI及びJH6に由来することを特徴とする請求項1乃至請求項22のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項34】 該ヒトモノクローナル抗体の重鎖をコードするV領域、D領域及ひJ領域のDNAが、各々VH4.16、DA1及びJH6に由来することを特像とする請求項1乃至請求項22のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項35】 該ヒトモノクローナル抗体の軽鎖をコードするV領域及びJ領域のDNAが、各々DFK15及びJ $\kappa$ 3に由来することを特徴とする請求項1乃至請求項22のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項36】 該ヒトモノクローナル抗体の重鎖をコードするV領域、D領域及ひJ領域のDNAが、各々V3-30、DNI及びJH6に由来し、且つ該ヒトモノクローナル抗体の軽鎖をコードするV領域及びJ領域のDNAが、各々DPKI5及ひJ $\kappa$ 3に由来することを特徴とする請求項1乃至請求項22のいすれがに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項37】 該ヒトモノクローナル抗体の重鎖をコードするV領域、D領域及びJ領域のDNAが、各々VH 4.16、DAI及びJH6に由来し 且つ該ヒトモノクローナル抗体の軽鎖をコードするV領域及びJ領域のDNAが、各々DPK15及びJ x 3に由来することを特徴とする請求項1乃至請求項22.5いずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項38】 請求項1乃至請求項22または請求項30乃至請求項37のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部、及び薬学的に許容されうる担体とを含んでなる医薬組成物。

【請求項39】 請求項2、請求項3、請求項15乃至 請求項22または請求項30乃至請求項37のいずれか に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部、及び 変学的に許容されうる担体とを含んでなる医薬組成物。

【請求項40】 該医薬組成物が、副甲状腺ホルモン関連タンパク依存的な骨からのカルシウムの放出に起因する疾患の治療に用いられることを特徴とする請求項39に記載の医薬組成物。

【請求項41】 該医薬組成物が、高カルシウム血症の 治療に用いられることを特徴とする請求項39に記載の 医薬組成物。

【請求項42】 該医薬組成物が、骨溶解の抑制または 予防に用いられることを特徴とする請求項39に記載の 医薬組成物。

【請求項43】 該医薬組成物が、関節リウマチまたは 変形性関節症の治療に用いられることを特徴とする請求 項39に記載の医組成物。

【請求項44】 該医薬組成物が、骨への癌転移の抑制 または予防に用いられることを特徴とする請求項39に 記載の医薬組成物。

【請求項45】 該医薬組成物が、骨組織に存在する癌 細胞の増殖の抑制または予防に用いられることを特徴とする請求項39に記載の医薬組成物。

【請求項46】 該医薬組成物が、局所での副甲状腺ホルモン関連タンパクの産生に起因する疾患の治療に用いられることを特徴とする請求項39に記載の医薬組成物。

【請求項47】 該医薬組成物が、原発性の局所癌に起 因する症状の治療に用いられることを特徴とする請求項 39に記載の医薬組成物。

【請求項48】 該症状が、疼痛、神経圧迫、高カルシウム血症、骨折及び悪液質からなる群から選ばれる症状であることを特徴とする請求項47に記載の医薬組成物。

【請求項49】 該医薬組成物が、原発性の局所癌に罹患している患者の延命に用いられることを特徴とする請求項39に記載の医薬組成物。

【請求項50】 該医薬組成物が、歯、歯周または歯肉における疾患の治療に用いられることを特徴とする請求項39に記載の医薬組成物。

【請求項51】 該医薬組成物が、敗血症 (sepsis) または全身性炎症応答症候群 (SIRS) の冶療に用いられることを特徴とする請求項38に記載の医薬組成物。

【請求項52】 該医薬組成物が、低リン血症の治療に 用いられることを特徴とする請求項39に記載の医薬組 成物。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパク(Parathyroid Hormone-Related Protein、PTH-related Protein、PTH-related Protein、PTH-related Protein、Dに性を有するヒトモノクローナル抗体、該ヒトモノクローナル抗体を産生する細胞、及び該ヒトモノクローナル抗体を含んでなる医薬組成物に関する。

#### [0002]

【従来の技術】正常な哺乳動物の血清カルシウム濃度 は、厳格に約9~10mg/100ml (約2.5mM) に維持されてお り、これを生体のカルシウムホメオスタシス(calcium homeostasis)と呼ぶ。この値が50%以下に低下する と、テタニー(強直)を起こし、逆に50%上昇すると意 識の混濁を起こし、いずれの場合も生命を脅かす状態と なる。このカルシウムホメオスタシスの維持には、十二 指腸がカルシウムの取込み器官として、骨がカルシウム の貯蔵器官として、また腎臓がカルシウムの排泄器官と してそれぞれ役割を担っている。さらに、そのようなカ ルシウム動態の制御は、「カルシウム調節ホルモン」と 総称される種々のホルモンにより行われており、代表的 ホルモンには、活性型ビタミン D  $[1\alpha, 25(OH)_2D_3]$ . 副甲状腺ホルモン (Parathyroid Hormone, PTH) 、カル シトニン及びPTHrP (Parathyroid Hormone-Related Pro tein、PTH-related Protein,PTHrP)などが挙げられ

【0003】骨は、生体の支持組織として、及び運動器 官としての役割のみならず、その構成成分であるカルシ ウムの貯蔵器官としての重要な役割を担っている。その ような機能を果たすために、骨組織は、一生涯の間、そ の形成 (骨形成) と吸収 (骨吸収) を繰り返している。 骨形成は、間葉系細胞由来の骨芽細胞が、また骨吸収 は、造血系細胞由来の破骨細胞が主な役割を担ってい る。骨形成は、骨形成表面に存在する骨芽細胞が産生す る骨有機質([型コラーゲンなどの骨基質蛋白)による 類骨の形成とそれに引き続く石灰化を経るメカニズムで ある。一方、骨吸収は、破骨細胞が骨表面に付着し、酸 分泌及びイオン輸送を介して細胞内にカルシウムを吸収 し、吸収したカルシウムを骨髄側に排出することによ り、血中にカルシウムの送り出すメカニズムである。破 骨細胞により吸収された骨の欠損部は、骨芽細胞による 骨形成により修復される。このような一連の現象は、骨 のリモデリングと呼ばれ、リモデリングにより、古い骨 が新しい骨に置換され、骨全体の強度が維持されるとと もに、カルシウムホメオスタシスが維持されている。

【0004】このような骨のリモデリング及びカルシウムホメオスタシスに重要な役割を果たす骨芽細胞と破骨細胞の生成(未熟細胞からの分化、誘導、増殖)には、種々の因子(骨代謝調節ホルモン、骨形成制御サイトカイン、骨吸収制御サイトカインなど)が関与している。

(5 特開 2 0 0 0 - 8 0 1 0 0 (P 2 0 0 0 - 8 0 1 0 0 A)

骨代謝調節ホルモンとしては、ビタミンA、ビタミンD、副甲状腺ホルモン(PTH)、副甲状腺関連タン・ク(PTHrP)」カルシトニン、エストロケン及びフロスタグランジンなどが挙げられる。

【り 0 0 5 】 副甲状腺ホルモン (PTH) は、カルンウムホメオスタシスの維持において最も重要なホルモンである。ヒトのPTHは、3 1 アミノ酸配列からなるプレプロペプチド (-31 --1) と引き続く8 4 アミノ酸配列 (PTH (1-84)) からなり、PTHの生物活性の発現に必要十分な構造は、該PTH(1-84)のN末端側の1-34の領域 (PTH(1-34)) に保持されている (Proc Natl. Acad. Sci USA., Vol 68, p 63, 1971; Endocrinology, Vol. 93, p 134 9, 1973; Peptide and Protein Reviews, Vol 2, p.20 9, 1984)。 PTHのホルモン作用は、骨や腎臓の細胞膜に存在するPTH/PTHrP受容体 (PTH及びPTHrPは同一の受容体を共有する)に特異的に結合することにより発揮される。

【0006】PTHの最も重要な作用は、カルシウムホメ オスタシスの維持であり、即ち、血中カルシウム機度が 低下すると副甲状腺からPTHの分泌が直ちに促進され、 骨においては骨芽細胞に作用して(骨芽細胞による破骨 細胞の活性化、骨有機質分解酵素の産生など) 破骨細胞 性再吸収を促進し、骨からカルシウムを動員し、また、 腎臓においては、遠位尿細管でのカルシウムの再吸収を 促進する。一方、血中カルシウムイオン濃度が上昇する と、副甲状腺からのPTHの分泌が直ちに抑制され、細胞 外液へ供給されるカルシウム量を減少させる (Brown,  $E.\,M.$  . Homeostatic mechanisms regulating extracellu lar and intracellular calcium metabolism, in The p arathyroids, p. 19, 1994, Raven press, New York) 。 【0007】副甲状腺ホルモン (PTH) と同様に重要な 骨代謝調節ホルモンとして近年脚光を浴びているホルモ ンが、副甲状腺ホルモン関連タンパク (PTHrP) であ る。PTHrPの存在の示唆は、1930年代に遡り、悪性腫瘍 に伴う高カルシウム血症の患者では、高カルシウム血症 や低リン血症など、その血清生化学所見が内因性PTH過 剰状態である原発性副甲状腺機能亢進症に酷似すること が知られていた。1941になって、悪性腫瘍による異所性 PTHの産生により高カルシウム血症の発症が示唆され、P TH様物質の存在が想定された (New Engl. J. Med., Vo 1 225, p 789, 1941) 。1980年代になり、そのPTH镁物 質がPTHとは異なるがPTHと同一の受容体を介してPTH様 の作用を惹起する別の物質として、種々の腫瘍細胞から 単離、同定された(Proc. Natl. Acad. Sci. USA, Vol. 80, p. 1454, 1983; J. Clin. Invest., Vol. 72, p. 151 1. 1983) =

【0.00.8】ヒトのPTHrPには3種類のアイソフォームが存在し、1つは、3.6アミノ酸配列からなるプレプロペプチド (-36--1) と引き続く130アミノ酸配列 (PTHr P(1-139)) からなり、他の2つは、該プレプロペプチド

及びそれに引き続くPTHrP(1-139) と同一の配列のC末端に、各々さらに2アミノ酸及び34アミノ酸が延長したPTHrP(1-141) とPTHrP(1-173) である。即ち、これら3つのアイソフォームは、そのフレブロ配列とそれに引き続く1-139位のアミノ酸配列は完全に同一である。ヒトPTHrPは、マウス及びラノトのPTHrPと高いアミノ酸相同性を有しており、特に1-111アミノ酸においての相同性は極めて高い(Crit. Rev. Biochem. Mol. Biol., Vol. 26, No. 3-4。p 377、1991)、

【0009】PTHrPのN末端の1-13のアミノ酸部分はPTH と比較的高い相同性を示し(8個のアミノ酸が同一)、 14-34アミノ酸部分のアミノ酸配列はPTHiPに特異的であ るが、その高次構造はPTHの14-34アミノ酸部分の高次構 造と類似している。また、この様な構造的特性に加え、 PTHrPの1-34アミノ酸部分がPTHとほぼ同一の生物活性を 示すことから、PTHrPの1-34アミノ酸部分は、PTH様領域 (PTH-like region) と呼ばれる (Endocrine Rev., Vo 1.12, p.110, 1991; Endocrinology, Vol. 125, p. 2215, 1989)。一方、1-34アミノ酸部分よりC末端側のアミノ 酸配列はPTHePに特有でありPTHと相同性を示さないこと から、PTH-unlike regionと呼ばれる。また前述のとお り、PTHrPはPTHと受容体を共有し、PTH/PTHrP受容体に 結合する。これら一連の特性から、PTHrPは副甲状腺ホ ルモン関連タンパク (PTH-relatedprotein, PTH-like p rotein, PTHrP)と呼ばれるようになった(Proc. Natl. Acad. Sci. USA, Vol 84, p 5048, 1987; Science. Vo 1.237, p.893, 1987; Biochem Biophys. Res. Comm., V ol.146, p.672, 1987; J. Clin. Invest., Vol.80, p.18 03, 1987; Crit. Rev. Biochem. Mol. Biol., Vol. 26, No. 3-4, p. 377, 1991) .

【0010】PTHrPは、悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症の原因物質として発見され、実際に、扁平上皮癌に代表される高カルシウム血症を合併した悪性腫瘍では高率にPTHrPが過剰発現されている。これまでの研究から、PTHrPは、成熟動物や胎児の広範な組織で生理的に発現れていることが明らかとなっている。成熟動物では、皮膚、腎臓、骨、膚膜、脳、末梢神経、脈絡叢、胃、骨髄、副甲状腺、副腎、膵臓ランゲルハンス島及び脳下の協議、副甲状腺、副腎、膵臓ランゲルハンス島及び脳下の性などの内分泌器官、血管平滑筋、横紋筋、胎盤、膀胱、輸精管、細精管、尿道、及び乳腺などの組織で発現が見られる。また胎生期の哺乳動物では、内軟骨性骨をする軟骨や骨、皮膚、毛嚢、気管支、咽頭、腸管、甲状腺、副甲状腺、副腎、平滑筋、横紋筋、羊膜、絨毛膜、及ひ脈絡叢などで発現が見られる。

【0011】PTHrPの生理学的機能については、未だ不明な点も残っているが、PTHrPTHrP受容体との結合を介して、細胞の増殖や分化をパラクライン・オートクライン的に調節する因子であることが明かとなってきている。これまでの研究から、PTHrPは、PTH様作用、非PTH様作用、TGF-3様作用、破骨細胞抑制作用等の種々の作

用を有することが解明及び/または示唆されてきている。

【0012】これらのうち、PTHrPのPTH様作用について は、比較的十分に研究されており、その生物活性の発現 に必要な構造はPTHrPの少なくとも1-34アミノ酸部分を 含む領域により保持されている。PTHrPのPTH様作用につ いては、PTHrP(1-34)はPTH(1-34)とほぼ等価であり、ま たPTHrP(1-34)より長い分子 (例えば、PTHrP(1-84)、PT HrP(1-108)、及びPTHrP(1-141)など)とも等価である (J. Biol. Chem., Vol. 264, p. 14806, 1989) 。 PTHrP の1-34アミノ酸部分には、PTH(1-34)と同じく、PTH/PTH rP受容体に対する少なくとも2つの受容体結合部位(1-6及び25-34アミノ酸部分) か存在する。PTHrPのPTH様作 用としては、例えば、骨では骨芽細胞に作用してアデニ レートシクラーゼ (AC) やフォスフォリパーゼC (PL C) を賦活化し、破骨細胞性の骨吸収を誘導し、また腎 臓では、サイクイックAMP(cAMP)やリン排泄を 促進し、カルシウムの再吸収を促進する (Crit. Rev. B iochem. Mol. Biol., Vol.26, No.3-4, p.377, 199 1) 。

【0013】一方、上述のようにPTHrPが、骨の代謝調節に深く関与しているが故に、PTHrPと骨代謝関連疾患及ひカルシウム体内動態異常との関連性を示唆する報告もなされており、癌(悪性腫瘍)に伴う高カルシウム血症、癌の骨転移及びリウマチとPTHrPとの関連性については、特に注目されている。癌(悪性腫瘍)には、様々なカルシウム代謝異常や骨病変が合併することが知られており、その代表的な症状が、癌に伴う高カルシウム血症と癌の骨転移に伴う骨病変である。

【0014】癌(悪性腫瘍)に伴う高カルシウム血症 (malignancy-associated hypercarcemia (MAH)) は、 臨床上しばしば見られる腫瘍随伴症候群(paraneoplast ic syndrome) である。高カルシウム血症患者で最も頻 度の高いのは、原発性副甲状腺機能亢進症 (primary hy perparathyroidism (HPT)) であり通常は慢性の経過を たどる。一方、MAHの多くは、進行性であり且つ重篤で あり、迅速な治療の開始が患者のQOL (quality of lif e) の改善に効果的である。MAHは、次の2種類に大別さ れ、1つは、腫瘍から産生される液性因子の全身性作用 によりもたらされる悪性の液性高カルシウム血症(humo ral hypercarcemia of malignancy (HHM)) であり、他 の1つは、腫瘍の骨への直接浸潤(骨転移)により骨吸 収が亢進すること(骨破壊、骨溶解)によりもたらされ る局所性骨融解性高カルシウム血症 (local osteolytic hypercarcemia (LOH)) である。LOHは、癌の広範な骨 転移に基づくものが主であり骨病変に伴う二次的なもの と考えられる。一方、HHMは、癌に伴う高カルシウム血 症の約90%近くを占め (N. Engl. J. Med , Vol. 300, p 1377, 1980) 、その主要な原因物質は腫瘍が分泌する PTHrPの作用によることが明らかにされつつある(Am.

J Clin. Pathol., Vol. 105, p. 487, 1996) .

【0015】上記の分類に従えば、HHMには癌の骨転移はないか、あっても少数であるはずであるが、広範な癌の骨転移とPTHrPの大量産生が同時に見られる高カルシウム血症(LOHとHHMの両面を持つ症例)も臨床では見受けられる。また、LOHでも腫瘍が産生するPTHrPか局所の骨破壊(骨溶解)に寄与している場合もある。さらに、希ではあるが良性腫瘍が産生するPTHrPによる高カルシウム血症も存在する(Am J. Clin. Pathol., Vol. 105, p. 487, 1996)。PTHrP産生によるHHMは、あらゆる組織にわたる各種癌において見られるが、特に扁平上皮癌(肺、食道、子宮頸部、外陰部、皮膚、頭、頸部)、腎癌、膀胱癌、卵巣癌、及び成人下細胞白血病(ATL)での報告が多い(N. Engl. J. Med., Vol. 322, p. 1106, 1990; J. Clin. Endocrinol. Metab., Vol. 73, 1309, 1991)。

【0016】LOHは、骨髄腫、乳癌、リンパ腫瘍見られ ることが多く、前述のとおり腫瘍細胞の広範な骨への浸 潤と骨破壊が直接の原因とされている。 しかしながら、 LOHにおいても、その成因にPTHrPの関与が明かにされつ つある。骨髄腫については、TNF-β、IL-1β及びIL-6と 並んで、PTHrPの関与も示唆されており(Am. J. Hemato 1., Vol. 45, p. 88, 1994) 、高カルシウム血症を伴う多 発性骨髄腫患者での血中PTHrPの上昇が報告されている (Ann. Intern. Med., Vol.111, p.807, 1989, Budayr AAら)。乳癌ではしばしば広範な骨転移が見られ、約4 0%の患者で高カルシウム血症が起こり、乳癌の骨転移 部ではPTHrPの高い発現が見られる (Cancer Res., Vol. 51, p. 3059, 1991)。また、乳癌患者の原発巣と骨転移 部におけるPTHrPの発現を比較すると、骨において特に 高く、骨微細環境下で癌細胞によるPTHrPの産生が促進 されていることが示唆されている(J. Bone Miner. Re s., Vol.7, p.971, 1992)。ATL患者においては、約8 0%が高カルシウム血症を併発すると言われており、病 勢に比例してPTHrPの発現は高値に達し、高カルシウム 血症の程度とも相関することが示されていることから、 ATLの成因の1つにPTHrPが深く関与することが示唆され ている (Leukemia, Vol. 8, p. 1708, 1994)。

【0017】LOHの主要な原因である癌の骨転移とPTHrPとの関連性については、上述したとおり、乳癌患者の原発巣と骨転移部におけるPTHrPの発現が、骨において特に高いことが報告されており(J. Bone Miner. Res., Vol.7, p. 971, 1992)、さらにヌードマウスにおけるヒトの乳癌細胞の骨破壊性転移が抗PTHrP抗体により抑制されることが報告されている(J. Clin. Invest., Vol.98, p. 1544, 1996; Cancer Res., Vol.56, p. 4040, 1996; 国際特許出願公開W096/22790号公報)。PTHrPと関節リウマチ(Rheumatoid Arthritis(RA))及び変形性関節症(Osteoarthritis(OA))との関連性については、R. A患者及びOA患者のいずれの滑液(Synovial fluids)中

にも、高濃度のPTHrPの発現が観察されている(J. Bone Miner. Res., Vol.12, p.847, 1997)。

【0018】一方、高カルシウム血症に治療としては、 従来、輸液、利尿剤、副腎皮質ステコイドやカルシトニ シ製剤が用いられていたが、近年は強力な骨吸収抑制作 用を有するビスフォスフォネート系化合物(例えば、パミドロネートなど)が用いられている。また、上述のと おり高カルシウム血症とPfHrPとの関連性を示す知見を もとに、PTHrPに対する抗体を用いた高カルシウム血症 の治療の試みも行われている(日本国特許出願公開第4-228089号公報)。また、上述のような癌の骨転移及び骨 溶解とPTHrPとの関連性の知見を基に、PTHrPに対する抗 体を用いた癌の骨転移、骨溶解並ひに癌細胞の増殖等の 癌に伴う一連の症状を予防、治療する試みも行われてき ている(国際特許出願公開W096/22790号公報)。

【0019】さらに、癌(悪性腫瘍)と高カルシウム血 症との密接な関係、並びにそれらとPTHrPとの関連性の 知見を基に、前述のビスフォスフォネート系化合物によ る高カルシウム血症の治療と抗PTHrP抗体による癌関連 症状の冶療とを組み合わせた冶療の試み、即ち、ビスフ オスフォネート系化合物と抗PTHtP抗体を併用して用い ることにより、一連の癌関連症状と高カルシ ウム血症を 予防、冶療しようとする試みもなされてきている(前述 の国際特許出願公開W096/22790号公報)。このような治 療は、PTHrPがPTH様の強力な骨吸収作用を有する骨代謝 調節ホルモンであるとの知見に基づくものであるが、最 近になって、PTHrPが、細菌毒素(エンドトキシン)や 病原菌による敗血症(sepsis)や全身性炎症応答症候群 (Systemic Inflammatory Response Syndrome (SIRS)) 等の炎症の成因に関与するとの知見から、PTHrPに対す る抗体を用いて敗血症やSIRSを冶療しようとする試みも なされている。

【0020】また、悪性腫瘍による高カルシウム血症の患者で見られる低リン血症は、PTHrPの腎臓でのリン再吸収抑制作用/リン排泄作用促進作用によるものと考えられており、PTHrPに対する抗体を用いて低リン血症を治療しようとする試みもなされている(国際特許出願公間W098/13388号公報)。さらに、骨と同様にカルシウムにより構成される歯とPTHrPとの関連性についても研究かなされており、PTHrPは歯の発生並びに歯に関連する種を疾患(歯槽膿漏、歯内炎など)に関与することが示唆されている(解剖誌、Vol 68、No 6,p.726、1993;日骨代謝会誌、Vol 14、No.2、p 334、1996;日発生生物会30回講要、p.118、1997)。

【0021】上述のような抗体による患者の治療においては、言うまでもなくヒトPTHrPに対するモノクローナル抗体が用いられる。ヒトPTHrPに対するモノクローナル抗体ついては、ヒトPTHrPタンパクまたはその部分ペプチドをマウスやラフト等の非ヒト哺乳動物に免疫することにより作製されるマウスモノクローナル抗体やラッ

トモノフローナル抗体等の非ヒト哺乳動物由来のモノクローナル抗体が多数知られている (Clin. Chem., Vol. 3 7、No. 10、p. 1781、1991; J. Immunol. Methods, Vol. 1 46、p. 33-42、1992; Clin. Chem., Vol. 37、No. 5、p. 67、8、1991; J. Immunol. Methods, Vol. 127、p. 109、199の; J. Bone Min. Res., Vol. 8、No. 7、p. 849、1993; 法国特許第5、217、896号公報; 国際特許出願公開WO97/04312号公報など)。また、マウスモノクローナル抗体の可変領域とヒト免疫プロブリンの定常領域からなるキメラ抗体の作製も報告されている (国際特許出願公開WO98、1 3388号公報)。しかしながら、ヒトPTHrPに対するヒト由来のモノクローナル抗体の作製、ならびに該ヒトモノクローナル抗体の作製、ならびに該ヒトモノクローナル抗体の作製、ならびに該ヒトモノクローナル抗体を用いた種々疾患の治療の試みについては、未だ全く報告されていない。

## [0022]

【発明が解決しようとする課題】これまでに報告された マウスやラット等の非ヒト哺乳動物由来のモノクローナ ル抗体は、ヒトを含む哺乳動物の血清あるいは組織ての PTHrPの発現のインビトロでの検出あるいは該モノクロ ーナル抗体の疾患冶療効果の確認のための非ヒト哺乳動 物を用いたインビボ試験における使用の目途においては 有用であるかもしれない。 しかしながら、そのような非 ヒト哺乳動物由来のモノクローナル抗体を、患者(人 体) に投与した場合には、該投与されたマウスあるいは ラット等のモノクローナル抗体は人体にとって異物であ る (免疫原性を有する) ため、人体の異物排除の免疫機 構により、該モノクローナル抗体は、急速に排除される だけてなく、その過程において該投与されたモノクロー ナル抗体に対する抗体が産生されるHAMA免疫応答(Huma n Anti-Mouse/Murine Antibody Immune Response) が惹 起される。このHAMAのメカニズムにより、該マウスモノ クローナル抗体等の非ヒト哺乳動物由来抗体の反復投与 においては該投与されたモノクローナル抗体が中和され てその効果が減殺されるだけでなく、重篤なアレルギー なとの副作用が引き起こされる。

【0023】このようなHAMA免疫応答を低減させる試みとして、近年、マウスモノクローナル抗体等の非ヒト哺乳動物由来の抗体の部分アミノ酸配列を遺伝子工学的にヒト免疫グロブリン由来のアミノ酸配列に改変させることによりヒト生体に対する免疫原性を低減させようとする手法が用いられている。その1つは、マウスモノクローナル抗体の定常領域をヒト免疫グロブリンの定常領域に置き換えたマウスアヒトキメラ抗体であり、他の1つは、マウスモノクローナル抗体の超可変領域の3つの相補性決定領域(Complementarity-determining residue;CDR1、CDR2、CDR3)を除く全ての配列をヒト免疫グロブリン由来の配列で置き換えたヒト型化抗体(humanized anitbody、CDR-grafted antibody)である。

【0024】しかしなから、このような遺伝子組換え抗体であっても、その構造中にマウス等の非ヒト哺乳動物

由来の部分配列が残っている以上、ヒト生体にとっては 異物であり、HAMA免疫応答と同様のHACA免疫応答(Huma n AntiChimeric Antibody Immune Response) やHAHA免 疫応答 (Human AntiHumanızed Antibody Immune Respon se) が少なからず惹起される。従って、抗体を医薬品と して用いるためにはそのようなHAMAによる副作用を惹起 しない抗体、即ちヒト由来の抗体 (ヒト抗体) が最も望 ましい。

【0025】ヒトPTHrPについても、副作用を伴わず該P ThrPの産生に起因する前述のような種々の疾患または症 状 (高カルシウム血症、癌の骨転移、骨溶解、骨破壊、 関節リウマチ、変性性関節症など)、歯、歯周及び歯肉 等の口腔部位での疾患(歯槽膿漏、歯肉炎、歯周病な ど)、並びに他の種々の疾患または症状(敗血症(seps is)、全身性炎症応答症候群 (SIRS) 及び低リン血症な と) の予防または治療に適用可能なヒトモノクローナル

#### [0026]

抗体の提供が強く望まれている。

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上述のよ うな臨床上の社会的ニーズを満たすために、ヒトPTHrP に対するヒトモノクローナル抗体の作製に関して鋭意研 究した結果、遺伝子工学技術を用いて、ヒト由来の抗体 を産生する能力を有するトランスジェニックマウスを製 造し、該トランスジェニックマウスにヒトPTHrPまたは その一部を免疫し、モノクローナル抗体の製造において 慣用されているケーラー及びミルシュタインらの方法

(Nature, Vol. 256, p. 495, 1975) を用いることによ り、各々種々の特性(抗原特異性、抗原親和性、中和活 性、及び交叉反応性等)及び生物活性(PTHrP依存的細 胞内cAMP上昇抑制活性、PTHrP依存的な骨からのCa放出 の抑制活性、骨吸収抑制活性、骨溶解抑制活性など)を 有するヒトPTHrPに対する種々のヒトモノクローナル抗 体を作製することに世界に先んじて初めて成功した。即 ち、本発明のヒトモノクローナル抗体は、ヒトに対する 抗原性を全く有せず、従来のマウス由来の抗体等の非ヒ ト哺乳動物由来の抗体からなる抗体医薬品の治療上の大 きな問題点であったHAMAによる副作用を全く惹起しない ことから、抗体の医薬品としての価値を劇的に増大させ るものである。

【0027】即ち、本発明の下記のとおりの発明であ

- ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまたはその 一部に反応性を有するヒトモノクローナル抗体またはそ の一部。
- 該ヒトモノクローナル抗体が、下記(a) 乃至 (2) (c) のいずれかに記載の性質を有することを特徴とす る前記(1)に記載のヒトモノクローナル抗体またはそ
- (a) 副甲状腺ホルモン関連タンパク刺激に伴う細胞内 てのcAMPの上昇に対して抑制的に作用する;

- (b) 副甲状腺ホルモン関連タンパク刺激に伴う骨から のカルシウムの放出に対して抑制的に作用する;または (c) 副甲状腺ホルモン関連タンパラ刺激に伴う血中カ
- ルシウムの上昇に対して抑制的に作用する。
- (3) 該ヒトモノクローナル抗体が、下記 (a) また は (b) のいずれかのアミノ酸配列を有するヒト副甲状 腺ホルモン関連タンバクの部分アミノ酸配列に反応性を 有することを特徴とする前記(1)に記載のヒトモノク ローナル抗体またはその一部:
- (a) AVSEHQLLHDKGKSIQDLRRRFFLHHLIAEIHTA;または
- ( b ) AVSEHQLLHDKGKS [QDLRRRFFLHHLIAE]HTAE]RAT。
- (4) 該ヒトモノクローナル抗体のイムノグロブリン クラスが、IgG2であることを特徴とする前記(1) 乃至 (3) のいすれかに記載のヒトモノクローナル抗体 またはその一部。
- (5) 該ヒトモノクローナル抗体が、ヒト抗体を産生 する能力を有するトランスジェニック非ヒト哺乳動物に 由来するモノクローナル抗体であることを特徴とする前 記 (1) 乃至 (4) のいずれかに記載のヒトモノクロー ナル抗体またはその一部。
- (6) 該トランスジェニック非ヒト哺乳動物が、トラ ンスジェニックマウスであることを特徴とする前記
- (5) に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一
- 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状腺ホル (7) モン関連タンパクヒの結合速度定数 (k a) が、1.0×1 03(1/M. Sec)以上の数値であることを特徴とする前記
- (1) 乃至 (6) のいすれかに記載のヒトモノクローナ ル抗体またはその一部。
- (8) 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状腺ホル モン関連タンパクヒの解離速度定数 (k d) が、1.0×1 0-3(1/Sec)以下の数値であることを特徴とする前記
- (1) 乃至(6)のいずれかに記載のヒトモノクローナ ル抗体またはその一部。
- (9) 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状腺ホル モン関連タンパクヒの解離定数 (Kd)が、1.0×10 -7(M)以下の数値であることを特徴とする前記(1)乃 至 (6) のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体ま たはその一部。
- (10) 該結合速度定数 (ka) が、1.0×104(1/M.S ec)以上の数値であることを特徴とする前記(7)に記 載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
- 詼解離速度定数(k d)が、1.0×10⁻⁴(1/Se c)以下の数値であることを特徴とする前記(8)に記載 のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
- (12) 該解離定数 (Kd) か、1.0×10-8(M)以下の 数値であることを特徴とする前記(9)に記載のヒトモ ノクローナル抗体またはその一部。
- (13) 該解離定数 (Kd) か、1.0×10<sup>-9</sup>(M)以下の 数値であることを特徴とする前記(12)に記載のヒト

(9特開2000-80100 (P2000-80100A)

モノクローナル抗体またはその一部。

(15) 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクとの結合速度定数(ka)が、10×10!(1 M. Sec)以上の数値であることを特徴とする前記(2)または前記(3)に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

(16) 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状腺ホルモ: 関連タンバクヒの解離速度定数 (kd) が、10 > 10 ((, Sec)以下の数値であることを特徴とする前記

(2) または前記 (3) に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

(17) 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクとの解離定数 (Kd) が、10×10 コ(M)以下の数値であることを特徴とする前記 (2) または前記 (3) に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

(18) 該結合速度定数 (ka) が、 $1.0 \times 10^4$  (1/M.S ec)以上の数値であることを特徴とする前記 (15) に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。 (19) 該解離速度定数 (kd) が、 $1.0 \times 10^4$  (1/Sec)以下の数値であることを特徴とする前記 (16) に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。 (20) 該解離定数 (Kd) が、 $1.0 \times 10^9$  (M)以下の数値であることを特徴とする前記 (17) に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

(21) 該解離定数 (Kd) か、1.0×10<sup>-9</sup>(M)以下の 数値であることを特徴とする前記 (20) に記載のヒト モノゥローナル抗体またはその一部。

(22) 該解離定数 (Kd) が、 $1.0 \times 10^{-10}$  (M) 以下の数値であることを特徴とする前記 (21) に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

(23) ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまたはそ の一部に反応性を有するヒトモノクローナル抗体を産生 する細胞。

(24) 該細胞が、ヒト抗体を産生する能力を有する トランスジェニック非ヒト哺乳動物に由来するB細胞で あることを特徴とする前記(23)に記載の細胞。

(25) 該トランスジェニック非ヒト哺乳動物が、トランスジェニックマウスであることを特徴とする前記 (24) に記載の細胞。

(26) 該細胞が、ヒト抗体を産生する能力を有する トランスジェニック非ヒト哺乳動物に由来するB細胞と 哺乳動物由来のミエコーマ細胞とを融合して得られるハ ィブリドーマであることを特徴とする前記(23)に記載こ細胞。

(21) おトランスジェニック非ヒト哺乳動物が、トランスジェニックマウスであることを特徴とする前記

(26) に記載の細胞。

(2.8) 診細胞が、国際寄託番号FERM BP-6390で識別 されるハイアリトーマであることを特徴とする前記(2 7)に記載で細胞。

(29) 該細胞が、ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまたはその一部に反応性を有するヒトモノフローナル抗体の重鎖をコードするDNA若しくはその軽鎖をコードするDNAがおかいずれか一方のDNA、または両方のDNAが細胞内に導入されることにより形質転換された形質転換細胞であることを持像とする前記(23)に記載の細胞、

(30) ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまたはその一部に反応性を有するヒトモノクローナル抗体またはその一部であって、国際寄託番号FERM BP-6390で識別されるハイブリドーマから産生されるヒトモノクローナル抗体若しくは該ヒトモノクローナル抗体と実質的に同一の性質を有するヒトモノクローナル抗体、またはその一部。

(31) ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまたはその一部に反応性を有するモノクローナル抗体またはその一部であって、該モノクローナル抗体の軽鎖可変領域が下記(a)または(b)のいずれかに記載のアミノ酸配列:

(a)配列番号4、配列番号6、配列番号8、配列番号10、配列番号12、配列番号14、配列番号16、配列番号18、配列番号20及び配列番号22からなる群から選ばれるいすれか1つの配列番号に記載されるアミノ酸配列中のアミノ酸番号21万至119番目のアミノ酸配列:または(b)配列番号4、配列番号6、配列番号8、配列番号10、配列番号12、配列番号14、配列番号16、配列番号18、配列番号20及び配列番号22からなる群から選ばれるいずれか1つの配列番号に記載されるアミノ酸配列中のアミノ酸番号21万至119番目のアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列;を含むアミノ酸配列を有することを特徴とするモノクローナル抗体またはその一部。

(32) ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまたはその一部に反応性を有するモノクローナル抗体またはその一部であって、該モノクローナル抗体の重鎖可変領域が下記(a)乃至(d)のいずれかに記載のマミノ酸配列:

(a)配列番号24、配列番号26、配列番号28、配列番号30、配列番号32、配列番号34、配列番号3 6、配列番号38、及び配列番号42からなる群から選ばれるいずれか1つの配列番号に記載されるアミノ酸配列中のアミノ酸番号20万至117番目のアミノ酸配列;

(b) 配列番号40に記載されるアミノ酸配列中のアミノ酸番号:0万至115番目のアミノ酸配列;

(c)配列番号24、配列番号26、配列番号28、配

列番号30、配列番号32、配列番号34、配列番号36、配列番号38、及び配列番号42からなる群から選ばれるいずれか1つの配列番号に記載されるアミノ酸配列中のアミノ酸番号20乃至117番目のアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列;または

- (d) 配列番号40に記載されるアミノ酸配列中のアミノ酸番号20万至115番目のアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列;を含むアミノ酸配列を有することを特徴とするモノクローナル抗体またはその一部。
- (33) 該ヒトモノクローナル抗体の重鎖をコードするV領域、D領域及びJ領域のDNAが、各々V3-30、DNI及びJH6に由来することを特徴とする前記(1)乃至前記(22)のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
- (34) 該ヒトモノクローナル抗体の重鎖をコードするV領域、D領域及びJ領域のDNAが、各々VH4.16、DA1及びJH6に由来することを特徴とする前記(1)乃至前記(22)のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
- (35) 該ヒトモノクローナル抗体の軽鎖をコードするV領域及びJ領域のDNAが、各々DPK15及びJ $\kappa$ 3に由来することを特徴とする前記(1)乃至前記(22)のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
- (36) 該ヒトモノクローナル抗体の重鎖をコードするV領域、D領域及びJ領域のDNAが、各々V3-30、DN1及びJH6に由来し、且つ該ヒトモノクローナル抗体の軽鎖をコードするV領域及びJ領域のDNAが、各々DP K15及びJ $\kappa$ 3に由来することを特徴とする前記(1)乃至前記(22)のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
- (37) 該ヒトモノクローナル抗体の重鎖をコードするV領域、D領域及びJ領域のDNAが、各々VH4.16、DA1及びJH6に由来し、且つ該ヒトモノクローナル抗体の軽鎖をコードするV領域及びJ領域のDNAが、各々DP K15及びJκ3に由来することを特徴とする前記(1)乃至前記(22)のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
- (38) 前記(1)乃至前記(22)または前記(30)乃至前記(37)のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部、及び薬学的に許容されうる担体とを含んでなる医薬組成物。
- (39) 前記(2)、前記(3)、前記(15)乃至前記(22)または前記(30)乃至前記(37)のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部、及び薬学的に許容されうる担体とを含んでなる医薬組成物。
- (40) 該医薬組成物が、副甲状腺ホルモン関連タン

- パタ依存的な骨からのカルンウムの放出に起因する疾患の治療に用いられることを特徴とする前記(39)に記載の医薬組成物。
- (41) 該医薬組成物か、高カルシウム血症の治療に 用いられることを特徴とする前記 (39) に記載の医薬 組成物。
- (42) 該医薬組成物が、骨溶解の抑制または予防に 用いられることを特徴とする前記(39)に記載の医薬 組成物。
- (43) 該医薬組成物が、関節リウマチまたは変形性 関節症の治療に用いられることを特徴とする前記(3 9)に記載の医組成物。
- (44) 該医薬組成物が、骨への癌転移の抑制または 予防に用いられることを特徴とする前記(39)に記載 の医薬組成物。
- (45) 該医薬組成物か、骨組織に存在する癌細胞の 増殖の抑制または予防に用いられることを特徴とする前 記(39)に記載の医薬組成物。
- (46) 該医薬組成物が、局所での副甲状腺ホルモン 関連タンパクの産生に起因する疾患の治療に用いられる ことを特徴とする前記(39)に記載の医薬組成物。
- (47) 該医薬組成物が、原発性の局所癌に起因する症状の治療に用いられることを特徴とする前記 (39) に記載の医薬組成物。
- (48) 該症状が、疼痛、神経圧迫、高カルシウム血症、骨折及び悪液質からなる群から選ばれる症状であることを特徴とする前記(47)に記載の医薬組成物。
- (49) 該医薬組成物が、原発性の局所癌に罹患している患者の延命に用いられることを特徴とする前記(39)に記載の医薬組成物。
- (50) 該医薬組成物か、歯、歯周または歯肉における疾患の治療に用いられることを特徴とする前記(39)に記載の医薬組成物。
- (51) 該医薬組成物が、敗血症 (sepsis) または全身性炎症応答症候群 (SIRS) の治療に用いられることを特徴とする前記 (38) に記載の医薬組成物。
- (52) 該医薬組成物が、低リン血症の治療に用いられることを特徴とする前記(39)に記載の医薬組成物。

## [0028]

【発明の実施の形態】以下、本発明で用いる語句の意味を明らかにすることにより、本発明を詳細に説明する。本発明における「哺乳動物」とは、ヒト、ウシ、ヤギ、ウサギ、マウス、ラット、ハムスター、及びモルモット等を意味し、好ましくは、ヒト、ウサギ、ラット、ハムスターまたはマウスであり、特に好ましくは、ヒト、ヤギ、ウシ、ラット、またはマウスである。本願明細書または図面においてアミノ酸を表記するために用いられるアルファベットの三文字あるいは一文字は、各々次に示すアミノ酸を意味する。(Gly/G)グリシン、(Ala/

A) アラニュ、 (Val. V) バリン、 (Leu/L) ロイン
1、 (Ile I) イソロイシュ、 (Ser. S) セリン、 (Th
1・T) マ1 オニン、 (Asp. D) アストラギン酸、 (Glu
2 E) アルタミン酸、 (Asn. N) アフトラギン。 (Glu
Q) アルタミン、 (Lys/K) リゾン、 (Arg/R) アルキニン。 (Cys/C) シスデイン、 (Met. M) メチオニン。
(Pho F) フェニルアラニン、 (Tyr Y) チロンン、
(Irp・W) トリプトファン、 (His/H) ヒスチジン、
(Pro P) プロリン。

【0029】本発明でいう「ヒト副甲状腺ホルモン関連 タンプング (Parathyroid hormone-related protein (PTH related protein, PTHrP); Parathyroid hormone-like protein (PTH-like protein, PTHLP); とは、前述した ような構造を有し、また前述に例示したような生物活性 及びでまたは機能を有するヒトの副甲状腺ホルモン関連 マンパケ (PTHrP) である。ヒトPTHrPには、3種類のア イソフォームが存在し、具体的には、各々、配列番号1 に記載されるアミノ酸配列のアミノ酸番号1乃至139の マミノ酸配列を有するPTHrP(1-139) 、同配列番号1の アミノ酸番号1乃至141のアミノ酸配列の141番目のアラ ニン (Ala) がヒツチジン (His) に置き変わったアミノ 酸配列を有するPTHrP(1-141)、及び同配列番号1のアミ /酸番号1乃至173のアミノ酸配列を有するPTHrP(1-17 3)である。これらいずれのアイソフォームも本発明で言 うヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクに包含される (Cr itical Reviews in Biochemistry and Molecular Biolo gy, Vol. 26, p. 377-395, 1991; Bone Science, 「骨形 成と骨吸収及ひそれらの調節因子 (第2巻)」、p 32?, 図11.34, 1995, 廣川書店(発行))。

【0030】また、本発明で含う「ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクの一部」とは、前記に定義される「ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパク」のアミノ酸配列の任意の部分配列を意味し、具体的には5万至100個のアミノ酸機基を有するヒトPTHrPの部分配列、より具体的には5万至50個のアミノ酸残基を有するヒトPTHrPの部分配列が包含される。好ましては、ヒトPTHrPがその生物学的機能を発揮するために必要な部位(例えばPTH様作用を発揮するPTHrP(1-34)を含む領域などの種々の活性部位)またはヒトPTHrPがその受容体と結合若しくは相互作用する部位(PTHrP(1-6)やPTHrP(25-34)といった受容体結合部位など)等を含むヒトPTHrPの部分配列である。

【0031】具体的には例えば、PTH様作用を保持する 領域と考えられるPTHrP(1-34)(配列番号1に記載され るアミノ酸配列のアミノ酸番号1乃至34)を少なくと も含む部分ポリペプチドか挙げられる。また、悪性腫瘍 が高カルンウム血症患者の血清中で検出されるようなPT HrP(1-74)(配列番号1のアミノ酸番号1万至74)やP THrP(109-138)(配列番号1のアミノ酸番号1万至138)

も包含される (N. Engl. J. Med., Vol. 322, p. 1106, 19 89) 。さらに、PTHiPは、Arg37で翻訳後修飾を受け、Al a38で始まるPTHiPも産生されることが知られており(J Biol. Chem., Vol. 267, p 18236, 1992) 、本発明にお いては、そのような種々の翻訳後修飾部位でプロセッジ ングされることにより生する翻訳後修飾PTHrPも包含さ れる。また、PTHrPの非PTH様作用を担う種々の領域も当 該「一部」に包含され、例えば、胎盤カルシウム輸送促 進作用に関与する領域と考えられるPTHrP(75-85) (Exp. Physiol 、Vol. 75、p. 605、1990)、TGF 3 様作用を有 するものと考えられるPTHrP(1-36) (J. Clin. Invest., Vol. 83、p 1057、1989)、並びにPTHrPのの部分配列で あり破骨細胞抑制作用を有するオステオスタチン (oste ostatin) と呼ばれるPTHrP(107-111) 及び当該領域を含 み同様に破骨細胞抑制作用を有すると考えられる領域PT HrP(107-139) (Endocrinology, Vol 129, p. 3424, 199) 1)などが挙げられる。

【0032】さらに、本発明における「副甲状腺ホルモン関連タンパケ、及びその「一部」には、後述する本願発明の「ヒトモノクローナル抗体」が前述のような天然型のタンパケー次構造(アミノ酸配列)を有するヒトPT HrPまたはその一部に反応性を有する限り、該天然型のタンパケー次構造と実質的に同一のアミノ酸配列を有するヒトPTHrP誘導体及びその一部も包含される。

【0033】ここで「実質的に同一のアミノ酸配列を有するヒトPTHrP誘導体」なる用語は、天然型のヒトPTHrPと実質的に同等の生物学的性質を有する限り、該アミノ酸配列中の数個のアミノ酸、好ましくは1万至10個のアミノ酸、特に好ましくは1万至5個のアミノ酸が列を有するタンバク、並びに該アミノ酸配列に、数個のアミノ酸、好ましくは1万至10個のアミノ酸、特に好ましくは1万至10個のアミノ酸、特に好ましくは1万至5個のアミノ酸が付加されたアミノ酸配列を有するタンハクを意味する。さらに、そのような置換、欠失、修飾及び付加の複数の組み合わせの場合であってもよい。

【0034】本発明におけるヒトPTHrPは、遺伝子組換え技術のほか、化学的合成法、細胞培養方法等のような当該技術的分野において知られる公知の方法あるいはその修飾方法を適宜用いることにより製造することかできる。またヒトPTHrPの部分配列は、後述する当該技術的分野において知られる公知の方法あるいはその修飾方法に従って、遺伝子組換え技術または化学的合成法により製造することもできるし、また細胞培養方法により単離したヒトPTHrPをタンフク分解酵素等を用いて適切に切断することにより製造することができる。

【0035】 本発明における「ヒトモノクローナル抗体」とは、前記に定義したような「ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパケ」または「その一部」に反応性を有するヒトモノフローナル抗体である。具体的には、前記発明

(1) 乃至(22) または(30) 乃至(37) のいず れかに記載される特徴を有するヒトモノクローナル抗体 てある。例えば、後述の実施例に記載される様々な特性 を有する各種のヒトモノクローナル抗体を挙げることが てきる。本発明の「ヒトモノクローナル抗体」には、該 抗体を構成する重鎖及び、または軽鎖の各々のアミノ酸 配列において、1または数個のアミノ酸が欠失、置換若 しくは付加されたアミノ酸配列を有する重鎖及び/また は軽鎖からなるモノクローナル抗体も包含されるが、こ こで、「数個のアミノ酸」とは、複数個のアミノ酸を意 味し、具体的には1乃至10個のアミノ酸であり、好ま しては1万至5個のアミノ酸である。本発明のPTHrPま たはモノクローナル抗体のアミノ酸配列中に、前記のよ うなアミノ酸の部分的改変(欠失、置換、挿入、付加) は、該アミノ酸配列をコードする塩基配列を部分的に改 変することにより導入することができる。この塩基配列 の部分的改変は、既知の部位特異的変異導入法 (Site s pecific mutagenesis) を用いて常法により導入するこ とができる (Proc. Natl. Acsd. Sci. USA, Vol. 81, p. 5662-5666, 1984) .

【0036】ここで、「ヒトモノクローナル抗体」とは、イムノグロブリンを構成する重鎖(H鎖)の可変領域(Variable region)及びH鎖の定常領域(Constant Region)並びに軽鎖(L鎖)の可変領域及びL鎖の定常領域を含む全ての領域がヒトイムノグロブリンをコードする遺伝子に由来するヒトイムノグロブリンである。 L鎖としては、ヒト $\kappa$ 鎖またはヒト $\lambda$ 鎖が挙げられる,本発明のヒトモノクローナル抗体には、IgG(IgGI、IgG2、IgG3、IgG4)、IgM、IgA(IgA1、IgA2)、IgDあるいはIgE等のいずれのイムノグロブリンクラス及びアイソタイプを有するモノクローナル抗体をも包含する。好ましくは、IgGまたはIgMであり、さらに好ましくはIgGである。特に好ましくはIgG2またはIgG4である。

【0037】本発明のヒトモノクローナル抗体は、例え ば、下記のような製造方法によって製造することができ る。即ち、例えば、前記で定義したようなヒト副甲状腺 ホルモン関連タンパク (天然体、組換体、合成物、細胞 培養上清を含む) 若しくはその一部、または抗原の抗原 性を高めるための適当な物質(例えば、KLH(keyhole limpet hemocyanin)など)との結合物を、必要に応じ てフロイントアジュバント (Freund's Adjuvant) とと もに、後述するようなヒト抗体を産生するように遺伝子 工学的に作出されたトランスジェニック非ヒト哺乳動物 (好ましくはヒト抗体産生トランスジェニックマウス) に免疫する。ポリクローナル抗体は、該免疫感作トラン スジェニック動物から得た血清から取得することができ る、またモノクローナル抗体は、該免疫感作動物から得 た該抗体産生細胞と自己抗体産生能のない骨髄腫系細胞 (ミエローマ細胞)からハイブリドーマを調製し、該ハ

イブリドーマをクローン化し、哺乳動物の免疫に用いた 抗原に対して特異的親和性を示すモノクローナル抗体を 産生するクローンを選択することによって製造される。 【0038】さらに具体的には下記のようにして製造す ることかできる。即ち、前記で定義したようなヒト副甲 状腺ホルモン関連タンパク(天然体、組換体、合成物、 細胞培養上清を含む)若しくはその一部、または抗原の 抗原性を高めるための適当な物質(例えば、KLH(key hole limpet hemocyanın)など) との結合物 (コンジュ ゲート) を、必要に応じてフロイントアジュバント (Fr eund's Adjuvant)とともに、後述するようなヒト抗体 を産生するように遺伝子工学的に作出されたトランスジ エニック非ヒト哺乳動物(好ましくはヒト抗体産生トラ ンスジェニックマウス)の皮下内、筋肉内、静脈内、フ ッドパッド内あるいは腹腔内に1乃至数回注射するかあ るいは移植することにより免疫感作を施す。通常、初回 免疫から約1乃至14日毎に1乃至10回免疫を行っ て、最終免疫より約1乃至5日後に免疫感作された該動 物から抗体産生細胞が取得される。免疫を施す回数及び 時間的インターバルは、使用する免疫原の性質などによ り、適宜変更することができる。

【0039】モノクローナル抗体を分泌するハイブリドーマの調製は、ケーラー及びミルシュタインらの方法 (Nature、Vol. 256、p. 495-497、1975)及びそれに進じる修飾方法に従って行うことができる。即ち、前述の如く免疫感作されたトランスジェニック非ヒト哺乳動物から取得される脾臓、リンパ節、骨髄あるいは扁桃等、好ましくはリンパ節または脾臓に含まれる抗体産生細胞と、好ましくはマウス、ラット、モルモット、ハムスター、ウサギまたはヒト等の哺乳動物、より好ましくはマウス、ラットまたはヒトに由来する自己抗体産生能のないミエローマ細胞との細胞融合させることにより調製される。

【0040】細胞融合に用いられるミエローマ細胞としては、例えばマウス由来ミエローマ細胞P3/X63-AG8.653 (ATCC No.: CRL 1580)、P3/NS1/1-Ag4-1 (NS-1)、P3/X63-Ag8.U1 (P3U1)、SP2/0-Ag14 (Sp2/0、Sp2)、NS0、PAI、F0あるいはBW5147、ラット由来ミエローマ210RCY3-Ag.2.3、ヒト由来ミエローマU-266ARI、GM1500-6TG-A1-2、UC729-6、CEM-AGR、D1R11あるいはCEM-T15などを使用することができる。モノクローナル抗体を産生するハイブリドーマクローンのスクリーニングは、ハイブリドーマを、例えばマイクロタイタープレート中で培養し、増殖の見られたウェルの培養上情の前述の免疫感作で用いた免疫抗原に対する反応性を、例えばRIAやELISA等の酵素免疫測定法によって測定することにより行なうことができる。

【0041】ハイブリドーマからのモノクローナル抗体の製造は、ハイブリドーマをインビトロで培養して培養 上清から単離することができる。また、マウス、ラッ (13特開2000-80100 (P2000-80100A)

トーモルモット、ハムスターまたはウサギ等、好まして はマウスまたはラット、より好ましてはマウスの腹水中 等でカインビボで培養し、腹水が心単離することもでき る。

【0042】また、当該ハイフリドーマからヒトモノフローナル抗体をコードする遺伝子をプローニングし、トランスジェニック動物作製技術を用いて当該遺伝子が内在性遺伝子に組み込まれたトランスジェニックなウシ、ヤギ、ヒツジまたはフタを作製し、当該トランスジェニック動物のミルク中から当該抗体遺伝子に由来するモックローナル抗体を大量に取得することも可能である(日系サイエンス、1997年4月号、第78頁乃至84頁)、ハイブリトーマをインヒトロで培養する場合には、第0年を特に合わせて、ハイブリドーマを増殖、維持及び保存させ、培養上清中にモノクローナル抗体を産生をもために用いられるような既知栄養培地あるいは既知の基本培地から誘導調製されるあらゆる栄養培地を用いて実施することが可能である。

【0043】基本培地としては、例えば、Ham'培地、MC DB153 培地あるいは低カルシウムMEM培地等の低カルシウム培地及OMCD104 培地、MEM培地、D-MEM培地、R PM11640 培地あるいはR D 培地等の高カルシウム培地、A SF104 培地(商標)、EX-CELL620 培地(商標)あるいはH YERIDOMA-SFM培地(商標)等が挙げられ、該基本培地は、目的に応じて、例えば血情、ホルモン、サイトカイン及び、または種々無機あるいは有機物質等を含有することができる。モノクローナル抗体の単離、精製は、上述の培養上清あるいは腹水を、飽和硫酸アンモニウム、ユーグロブリン沈澱法、カプロイン酸法、カプリル酸法、イオン交換クロマトグラフィー(D E A E または D E 5 2 等)、抗イムノグロブリンカラムあるいはプロティンAカラム等のアフィニティカラムクロマトグラフィーに供すること等により行うことができる。

【0044】本発明における「モノクローナル抗体の一部」とは、前記で定義したヒトモノクローナル抗体の一部分を意味し、具体的にはF(ab')」、Fab'、Fab、Fv (variable fragment of antibody)、sFv、dsFv (disulphide stabilisedFv) あるいはdAb (single domain antibody) か挙げられる (エキスパート・オヒニオン・ナン・テラヒューティノク・パテンツ(Exp. Opin Ther Patents)、第6巻、第5号、第441~456頁、1996年)。

【0.0.4.5】ここで、 $(F(ab')_2)$ 、及び $(Fab')_2$ とは、イン・グロブリン(モノグローナル抗体)を、蛋白分解酵素であるペプシンあるいはヘパイン等で処理することにより製造され、ヒンジ領域中の2本のH鎖間に存在するジスルフィド結合の前後で消化されて生成される抗体フライマントを意味する。例えば、IgGをババインで処理すると、ヒンジ領域中の2本のH鎖間に存在するジ

スルファド結合の上流で切断されて $V_L$ (L類可変領域)と $C_L$ (L創定常領域)からなるL鎖、及び $V_R$ (H鎖可変領域)と $C_R$  y L (H鎖定常領域中の y L領域)とからなるH鎖アラブメントがC 末端領域で、スルアイド結合により結合した相同な2つの抗体アラブメントを製造することができる。これる2つの相同な抗体アラグメントを各々Fab という。また L g G をペプリンで処理すると、ヒンン領域中の2本のH鎖間に存在するジスルフィト結合の下流で切断されて前記2つのFab がヒンン領域でつなかったものよりやや大きい抗体フラブメントを 関造することができる。この抗体フラブメントをF(ab) 2という。

【0046】本発明における「結合速度定数(k a)」 とは、抗原抗体反応速度論に基つき算出される該モノユ ローナル抗体の標的抗原への結合の強さ (程度) を示す 値を意味する。「解離速度定数(k-d)」とは、抗原抗 体反応速度論に基づき算出される該モノクローナル抗体 の標的抗原からの解離の強さ(程度)を示す値を意味す る。「解離定数 (K d) 」とは、該「解離速度定数 (k d)」値を該「結合速度定数(ka),値で除して求め られる値である。これらの定数は、該モノクローナル抗 体の抗原に対する親和性及び抗原の中和活性を表す指標 として用いられる。当該定数は、種々の方法に従って解 析することができるが、市販の測定キットであるBiacor eX (アマンャムファルマシア社製) または類似のキッ トを用い、当該キットに孫付の取扱い説明書及び実験操 作方法に従って容易に解析することができる。当該キッ トを用いて求められるka値、kd値及びKd値は各 々、1/M. Sec、1/Sec及びM(モル)なる単位を以て表さ れる。試験されたモノクローナル抗体は、ka値が大き いほど強い抗原結合活性を有していることを示し、 K d 値が大きいほど強い中和活性を有していることを示す。 【0047】本発明のヒトモノクローナル抗体には、下 記 (1) 乃至 (3) に示されるようなka値、kd値ま たはKd値を有するヒトモノクローナル抗体が含まれ

- (1) ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクとの結合速度 定数(ka)が、10×10³(1/M.Sec)以上の数値、好ま しては10×10⁴(1/M.Sec)以上の数値であるヒト副甲状 腺ホルモン関連タンパクまたはその一部に反応性を有す るヒトモノクローナル抗体。
- (2) ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクとの解離速度 定数 (k d) か、1.0×10<sup>3</sup>(1 Sec)以下、好ましくは1. 0×10<sup>4</sup>(1, Sec)以下の数値であるヒト副甲状腺ホルモン 関連タンパクまたはその一部に反応性を有するヒトモノ カローナル抗体。
- (3) ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクヒの解離定数 (Kd) が、1.0×10<sup>-7</sup>(M)以下、好ましくは1.0×10 <sup>-3</sup>(M)以下、より好ましくは1.0×10<sup>-9</sup>(M)以下、さらに 好ましくは1.0×10<sup>-10</sup>(M)以下の数値であるヒト副甲状

腺ホルモン関連タンパクまたはその一部に反応性を有するヒトモノクローナル抗体。

【0048】より具体的には、例えば、ka値(1/M.Se c)については、約1.9×104以上のヒトモノクローナル抗 体が挙げられ、さらに具体的には約1.9×10<sup>t</sup>乃至約1.5 ×105のヒトモノクローナル抗体が挙げられる。kd値 (1/Sec)については、約9.5×10<sup>-5</sup>以下のヒトモノクロー ナル抗体が挙げられ、さらに具体的には約6.0×10-6乃 至約9.5×10<sup>-5</sup>のヒトモノクローナル抗体が挙げられ る。 K d 値(M) については、約8.4×10-10以下のヒトモ ノクローナル抗体が挙げられ、さらに具体的には、約1. 1×10<sup>-10</sup>乃至8.4×10<sup>-10</sup>のヒトモノクローナル抗体が挙 げられる。なお、上述のka、kd及びKdの各々の値 は、測定時の諸条件に依存して多少の変動は誤差範囲と して起こり得ることが予測されるが、指数についてはほ とんど変動しないのが一般的である。本発明の「ヒトモ ノクローナル抗体を産生する細胞」とは、前述した本発 明のヒトモノクローナル抗体を産生する任意の細胞を意 味する。具体的には、例えば、下記(1)乃至(3)の いずれかに記載される細胞を挙げることができる。

- (1) ヒトPTHrP、その一部または該PTHrPを分泌する細胞等でヒト抗体を産生する能力を有するトランスジェニック非ヒト哺乳動物を免疫することにより得られ、該ヒトPTHrPまたはその一部に反応性を有するヒトモノクローナル抗体を産生する該非ヒト哺乳動物由来のモノクローナル抗体産生B細胞。
- (2) そのようにして得られた抗体産生B細胞を哺乳動物由来のミエローマ細胞と細胞融合して得られる前述のハイブリドーマ(融合細胞)。
- (3) 該モノクローナル抗体産生 B細胞またはモノクローナル抗体産生ハイブリドーマから単離される該モノクローナル抗体をコードする遺伝子(重鎖をコートする遺伝子若しくは軽鎖をコードする遺伝子のいずれか一方、または両方の遺伝子)により該 B細胞及びハイブリドーマ以外の細胞を形質転換して得られるモノクローナル抗体産生形質転換細胞(遺伝子組換え細胞)。
- ここで、前記(3)に記載のモノクローナル抗体産生形質転換細胞(遺伝子組換え細胞)は、即ち、前記(1)のB細胞または(2)のハイブリドーマが産生するモノクローナル抗体の遺伝子組換え体を産生する遺伝子組換え細胞を意味する。

【0049】本発明のヒトモノクローナル抗体の作製において被免疫動物として用いられるヒト抗体産生トランスジェニックマウスは、既報の方法に従って製造することができる(Nature Genetics, Vol.7, p.13-21, 1994; Nature Genetics, Vol.15, p.146-156, 1997; 特表平4-504365号公報; 特表平7-509137号公報; 日経サイエンス、6月号、第40~第50頁、1995年; 国際出願公開WO94/25585号公報; Nature, Vol.368, p.856-859, 1994; 及び特表平6-500233号公報

など)。具体的には、例えば下記の工程からなる手法を 用いることにより作製可能である。

【0050】(1)マウス内在性イムノグロブリン重鎖 遺伝子座の少なくとも一部を相同組換えにより薬剤耐性 マーカー遺伝子(ネオマイシン耐性遺伝子など)で置換 することにより該マウス内在性イムノグロブリン重鎖遺伝子が機能的に不活性化されたノックアウトマウスを作製する工程。

- (2) マウス内在性イムノグロブリン軽鎖遺伝子座の少なくとも一部を相同組換えにより薬剤耐性マーカー遺伝子 (ネオマイシン耐性遺伝子など) で置換することにより該マウス内在性イムノグロブリン軽鎖遺伝子 (特に κ鎖遺伝子) が機能的に下活性化されたノックアウトマウスを作製する工程。
- (3) 酵母人工染色体 (Yeast artificial chromosome, YAC) ベクター等に代表されるような巨大遺伝子を運搬可能なベクターを用いて、ヒト免疫プロブリン重鎖遺伝子座の所望の領域がマウス染色体中に組み込まれたトランスジェニックマウスを作製する工程。
- (4) YAC等に代表されるような巨大遺伝子を運搬可能なベクターを用いて、ヒト免疫グロブリン軽鎖(特に κ鎖)遺伝子座の所望の領域がマウス染色体中に組み込まれたトランスジェニックマウスを作製する工程。
- (5) 前記(1) 乃至(4) のノックアウトマウス及びトランスジェニックマウスを任意の順序で交配することにより、マウス内在性免疫グロブリン重鎖遺伝子座及びマウス内在性免疫グロブリン軽鎖遺伝子座がともに機能的に不活性化され、且つヒト免疫グロブリン重鎖遺伝子座の所望の領域及ヒト免疫グロブリン軽鎖遺伝子座の所望の領域がともにマウス染色体上に組み込まれたトランスジェニックマウスを作製する工程。

【0051】前記ノックアウトマウスは、マウス内在性 イムノグロブリン遺伝子座の適当な領域を外来性マーカ 一遺伝子 (ネオマイシン耐性遺伝子など) で相同組換え により置換することにより該遺伝子座が再構成(リアレ ンジメント) できないように不活性化することにより作 製できる。該相同組換えを用いた不活性化には、例え ば、ポジティブ・ネガティブ・セレクション (Positive Negative Selection; PNS) と呼称される方法を用いる ことができる(日経サイエンス,5月号,p.52-62,199 4)。イムノグロブリン重鎖遺伝子座の機能的不活性化 には、例えば、J領域またはC領域(例えばCμ領域) の一部に障害を導入することにより達成できる。またイ ムノグロブリン軽鎖 (例えばκ鎖) に機能的不活性化 は、例えば、J領域若しくはC領域の一部、またはJ領 域及びC領域にまたがる領域を含む領域に障害を導入す ることにより達成可能である。

【0052】トランスシェニックマウスは、トランスジェニック動物の製造において通常使用されるような常法 (例えば、最新動物細胞実験マニュアル、エル・アイ・ シー発行、第7章、第361~第408頁、1910年 を参照)に従って作製することが可能である。具体的に は、例えば、正常マウス胚盤胞(blasteyst)に由来す るHPRT陰性 (ヒボキサンチングアニン・フォスフォリボ シルトランスフェラーゼ遺伝子を欠いている) ES細胞 (embryonic stem cell) を、該ヒトイムノグロブリン 重鎖遺伝子座または軽鎖遺伝子座をコードする 遺伝子 またはその一部並びにHPRT遺伝子が挿入されたYACペク ターを含む酵母とスフェロプラスト融合法により融合す る。該外末性遺伝子がマウス内在性遺伝子上にインデザ レートされたES細胞をHATセレクション法により選別 する。次いて、選別したES細胞を、別の正常マウスか ら取得した受精卵 (胚盤胞) にマイクロインジェクショ 기 다음 (Proc. Natl Acad Sci USA, Vol 77, No. 12, pp. 7380-7384, 1980;米国特許第4,873,191号公報)。 該胚盤胞を仮親としての別の正常マウスの子宮に移植す る。そうして該仮親マウスから、キメラトランスジェニ ックマウスが生まれる。該キメラトランスジェニックマ ウスを正常マウスと交配させることによりヘテロトラン スジェニックマウスを得る。該ペテロ(heterogeneic) トランスジェニックマウス同士を交配することにより、 メンデルの法則に従って、ホモ (homogeneic) トランス ジェニックマウスが得られる。

【0053】本発明における「医薬組成物」は、本発明のヒトモノクローナル抗体またはその一部を有効成分として、薬学的に許容され得る担体、即ち、賦形剤、希釈剤、増量剤、崩壊剤、安定剤、保存剤、緩衝剤、乳化剤、芳香剤、普色剤、甘味剤、粘稠剤、矯味剤、溶解補助剤あるいはその他の添加剤等の一つ以上とともに医薬組成物とし、錠剤、丸剤、散剤、顆粒剤、注射剤、液剤、カプセル剤、トローチ剤、エリキシル剤、懸濁剤、乳剤あるいはシロップ剤等の形態により経口あるいは非経口的に投与することができる。

【0054】とりわけ注射剤の場合には、例えば生理食 塩水あるいは市販の注射用蒸留水等の非毒性の薬学的に 許容され得る担体中に0.1μg抗体/m1担体~10mg抗体/m1 担体の濃度となるように溶解または懸濁することにより 製造することができる。このようにして製造された注射 剤は、処置を必要とするヒト患者に対し、1回の投与に おいて1kg体重あたり、1μg~100mgの割合て、好まし くは50μg~50mgの割合で、1日あたり1回~数回投与 することかできる。投与の形態としては、静脈内注射、 皮下注射、皮内注射、筋肉肉注射、腹腔内注射、腹膜注 射、脳脊髄注射、あるいは局所注射のような医療上適当 な投与形態が例示できる。好ましくは静脈内注射または 局所注射であるが、癌の骨転移部位、骨疾患部位(骨溶 解部位、骨破壊部位、骨折部位など)または口腔(歯 訇、歯肉、歯茎など)への局所注射も好ましい態様の1 つである。

【0055】本発明のモノフローナル抗体または医薬組

成物は、PTHrPに起因する可能性を有する種々の疾患ま たは症状の治療または予防への適用が可能である。当該 疾患または症状としては、副甲状腺ホルモン関連タンパ ク依存的な骨からのカルシロムの放出に起因する疾患 (高カルシウム血症など) 、悪性腫瘍(腎癌、肺癌、胃 癌、乳癌、咽頭癌、食道癌、舌癌、前立腺癌、膀胱癌、 悪性リンパ腫、皮膚癌、甲状腺癌、精巣癌、肝臓癌、膵 癌、大腸癌、直腸癌、尿路上皮癌など)に伴う高カルシ ウム血症、関節リウマチ、変性性関節症、癌(扁平上皮 癌細胞、腺癌細胞、里色腫細胞、骨肉腫細胞、神経芽腫 細胞、血液系癌細胞など)の骨転移、骨溶解、骨破壊、 骨組織に存在する癌細胞の増殖、局所での副甲状腺ホル モン関連タンパクの産生に起因する疾患、原発性の局所 癌に起因する症状(疼痛、神経圧迫、高カルンウム血 症、骨折及び悪液質など)、歯、歯周若しくは歯肉等に おける疾患(併槽膿漏、歯肉炎、歯周病など)、敗血症 (sepsis) 、全身性炎症応答症候群 (SIRS) 、及び低り ン血症(低リン血性くる病、低リン血性ピタミンD抵抗 性くる病など)などが挙げられる。また、本発明のヒト モノクローナル抗体は、原発性の局所癌に罹患している 患者の延命にも適用可能である。

【0056】また、本発明のヒトPTHrPに反応性を有するヒトモノクローナル抗体及びその医薬組成物は、高カルシウム血症、並びに骨、歯及びカルシウム代謝異常に関連する疾患の治療剤として用いられている強力な骨吸収抑制作用を有するヒスフォスフォン酸塩(ビスフォスフォン酸塩、リセドロン酸塩、ビロリン酸塩、サルドロン酸塩、アレンドロン酸塩、BM21.0955、YM-175、CGP42446など)またはその水和物と併用して用いることにより、一連の癌関連症状と高カルシウム血症とを合わせて予防、一連の癌関連症状と高カルシウム血症とを合わせて予防、一連の癌関連症状と高カルシウムにより、一連の癌関連症状と高カルシウム血症とを合わせて予防、一種療することも可能である。ビスフォスフォン酸塩系化合物の投与は、例えば、体重70kgの成人に対しては約5万至25mg/日の投与量で行うことができるが、患者の体重、年齢及び健康状態に依存して適切な投与量を設定することができる。

【0057】また、本発明のモノクローナル抗体または 医薬組成物の治療または予防効果については、常法に従って、インビトロ試験または既知の疾患モデル動物を用いたインビボ試験により検討することができる。副甲状腺ホルモン関連タンパク依存的な骨からのカルシウムの放出に対する抑制効果は、OCaを投与した妊娠マウスから生まれた新生仔の頭頂骨を、PTHrPと抗PTHrPモノクローナル抗体の存在下で培養し、培地中へ放出されたら Caの量を液体ンンチレーションカウンターで測定することにより検討することができる。

【0058】悪性腫瘍により高力ルシウム血症に対する 治療効果は、既報と同様の方法、即ち、PTHrP産生ヒト 腫瘍細胞を移植したヌードマウスに抗PTHrPモックロー ナル抗体を投与し、血中カルシウムイオン濃度を測定す ろことにより検討できる(J Bone and Min. Res., Vol. 8, p. 849-860, 1993)。悪性腫瘍に伴う骨溶解に対する治療効果は、例えば、エストロゲン非依存性ヒト乳癌細胞MDA-MB-231または黒色腫細胞A375を心臓の左心室に投与(または移植)されたヌードマウスに抗PTHrPモノクローナル抗体を投与し、骨溶解(骨障害)の程度をX線検査によって視診することにより検討することができる(J. Clin. Invest., Vol. 98, p. 1544-1549, 1996; Cancer Res., Vol. 52, p 5395-5399, 1992; J. Bone Min. Res., Vol. 8, Suppl. 1, No. 92, 1993)。

【 0 0 5 9 】 癌の骨転移に対する冶療効果は、前記既報のモデルを用いX線検査により同時に検討することができる (J. Clin. Invest., Vol. 98, p. 1544-1549, 199 6) 。 関節リウマチ (Rheumatoid Arthritis) 及ひ変形性関節症 (Osteoarthritis) に対する治療効果は、既報に詳述される種々の関節症モデルを用いて検討することができる (生物薬科学実験口座、「12 炎症とアレルギー」、I-2、p. 153-193、1993、廣川書店)。

【0060】敗血症(sepsis)または全身性炎症応答症候群(SIRS)に対する治療効果は、抗PTHrPモノクローナル抗体を前投与したマウスに、敗血症の起因物質の1つであり細菌の構成成分であるLPS(リポ多糖)を投与し、その炎症反応及び致死性を分析・観察することにより検討することができる(国際特許出願公開W096/39184号公報)。悪性腫瘍による高カルシウム血症等の患者で見られる低リン血症に対する治療効果は、PTHrP産生とト腫瘍細胞を移植することにより高カルシム血症を惹起させたヌードマウスに抗PTHrPモノクローナル抗体を投与し、膀胱に挿入したカニューレを通じて採取した抗なり、膀胱に挿入したカニューレを通じて採取した抗体投与前後の尿、並ひに血液中に含まれるリン濃度を測定することにより検討することができる(国際特許出願公開W098/13388号公報)。

#### [0061]

【実施例】以下、実施例を以て本発明をさらに詳細に説明するが、本発明が該実施例に記載される態様のみに限定されるものではないことは言うまでもない。

【0062】実施例1 ヒト抗体産生トランスジェニックマウスの作製

前述したノックアウトマウス及びトランスジェニックマウスの作製において慣用される遺伝子工学技術を基礎として、既報の方法に従ってイムノグロブリンクラスがIg G2/κであるヒト免疫グロブリンを産生するヒト抗体産生トランスジェニックマウスを製造した(Nature Genetics, Vol.7, p. 13-21, 1994; Nature Genetics, Vol.1 5, p. 146-156, 1997; 特表平4-504365号公報; 特表平7-509137号公報; 日経サイエンス、6月号、第40~第50頁、1995年; 国際出願公開WO94/25585号公報; Nature, Vol.368, p. 856-859, 1994; 及び特表平6-500233号公報など)。このヒト抗体産生トランスジェニックマウスを後述の実施例で用いた。

【0063】実施例2 ヒトPTHrP部分ベプチドの調製 <2-1> ヒトPTHrP(1-34)-KLHの調製

ヒトPTHrPのN末端1-34の配列 (PTHrP(1-34)、配列番号 1のアミノ酸番号1乃至34、ペプチド研究所(製)) に、コンジュゲーション緩衝液(5ml(0.1MのMES, 0.9M のNaCl, pH4.7) 中に3.2mgとなるように調製) とKLH (keyhole limpet hemocyanın、20mg/2ml H<sub>2</sub>O、ビアース (PIERCE)社製) を混和し、EDC (1-Ethyl-3-(3-dimet hylaminopropyl)carbodiimide、35mg)を加え、室温で 攪拌しながら3時間反応させた。反応密液を、リン酸緩 衝液で3回透析(300m1で3時間、600m1で15時間、500m 1で2時間) し、リン酸緩衝液で洗浄し、PTHrP(1-34)-K LHコンジュゲート (2.7mg/ml) を調製した。得られたP THrP(1-34)-KLHを後述の実施例に述べるヒト抗体産生マ ウスの免疫感作における抗原(免疫原)として用いた。 【0064】<2-2> ヒトPTHrP(1-39)-Cys-KLHの調製 ヒトPTHrPの1-39の配列(PTHrP(1-39)、配列番号1のア ミノ酸番号1乃至39)のC末端にシステインを付加さ

せた配列PTHrP(1-39)-Cys (5mg, ペプチド研究所 (製)) を、リン酸緩衝液 (1ml) に溶かし、マレイミド活性化KLH (10mg/ml、PIERCE社製) を加え、室温で3.5時間反応させた。反応容液をリン酸緩衝液で透析し、PTHrP(1-39)-Cys-KLHコンジュゲート (1.65mg/ml) を調製した。得られたPTHrP(1-39)-Cys-KLHを後述の実施例に述べるヒト抗体産生マウスの免疫感作における抗原 (免疫原) として用いた。

【 0 0 6 5 】 実施例 3 ヒトPTHtrPに対するヒトモノクローナル抗体の調製

本実施例におけるモノクローナル抗体の作製は、実験医学(別冊)細胞工学ハンドブック(黒木登志夫ら編集、羊土社発行、第66~第74頁、1992年)及び単クローン抗体実験操作入門(安東民衛ら著作、講談社発行、1991年)等に記載されるような一般的方法に従って調製した。免疫原としてのヒトPTHrPは、実施例2で調製したPTHrP(1-34)-KLHまたはPTHrP(1-39)-Cys-KLHのいずれかを用いた。被免疫動物は、実施例で作製した $1gG2/\kappa$ ヒト免疫グロブリンを産生するヒト抗体産生トランスシェニックマウスを用いた。なお、細胞培養操作は、マルチウェルマイクロプレートを用いて行った。

【0066】ヒト抗体産生トランスジェニックマウス (30 匹) の各々に、PTHrP(1-34)-KLH ( $50\mu$  g/匹)を、完全フロインドアジュバント (Complete Freund's Adjuvant)とともにフッドパッド内注射することにより 初回 (01 日) 免疫した。初回免疫から1週間毎に同抗原 (同量。但し完全フロインドアジュバントなし)をフッドパッド内注射により4回以上追加免疫し、さらに以下に述へる脾臓細胞及びリンパ節細胞の取得の4日及び3日前にPTHrP(1-34) ( $50\mu$  g/匹)を同様にして免疫した。各々の動物から脾臓及びリンパ節を外科的に取得し、各々の組織から回収した脾臓細胞及びリンパ節細胞

をマウスミエローマP3 X63-A68.653 (ATCC No.: CRL158 の) と5:1で混合し、融合剤としてポリエチレングリコール4000またはポリエチレングリコール1500 (Boehringer Mannheim社製)を用いて細胞融合させることにより多数のハイブリドーマを作製した。ハイブリドーマの培養は、10%のウシ胎児血清 (Fetal Calf Serum、FCS)とアミノプテリンを含有するHAT含有EX-CELL620-HSF培地 (JRH Bioscience社製)中で培養することにより行った。抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマクローンの選択(スクリーニング)及び各々のハイブリドーマが産生するヒトモノクローナル抗体の特徴付けは、後述するELISAにより測定することにより行った。

【0067】実施例4 ヒトモノクローナル抗体産生ハイブリドーマのELISAによるスクリーニ ング以下に述べる4種類のELISAにより、ヒト免疫グロブリン重鎖(hIgH)及びヒト免疫グロブリン軽鎖×を有し、かつヒトPTHrPに特異的な反応性を有するヒトモノクローナル抗体を産生する多数のハイブリドーマを得た(表1及ひ表2)。なお、本実施例を含め以下のいずれの実施例中、並びに当該実施例における試験結果として示した表または図中においては、各々の本発明のヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマク

ローンを記号を用いて命名した。以下のハイブリドーマ クローンは親クローンを表わす: 1A12、12A7、1B3、1B 4、4B4、5B12、1C1、1C11、5C5、1D2、2D10、15D9、5E 6、16E12、2F8、11F11、13F7、167、264、364、464、16 G5、及び15H7。ここで、クローン16G5は、前記実施例に おいてPTHrP(1-39)-Cys-KLHを免疫することにより得ら れたクローンである。また、上記各々の親クローンから サブクローニングされたハイブリドーマクローンは、そ の親ゥローン名の次にさらなる番号を付加することによ って命名した。 また、ID5及びID11は、後述のELISAに おいて対照として用いたマウス抗ヒトPTHrPモノクロー ナル抗体である。ID5はヒトPTHrP(1-34) に特異的なマ ウスモノクローナル抗体であり、ID11はヒトPTHrP(37-6 7) に特異的なマウスモノクローナ ル抗体である (Cli n. Chem., Vol 37, No.10, p 1781, 1991; J. Immunol. Methods, Vol.146, p.33-42, 1992; Clin. Chem., Vo 1.37, No.5, p.678, 1991; J Immunol. Methods, Vol. 127, p 109, 1990)。ID5及びID11ともに、後述のELISA において陽性である。また後述のPTHrP依存的細胞内cAM Pの上昇に対する抑制試験においては、ID5は抑制活性を 有するが、ID11は抑制活性を有しない。

[0068]

【表1】

表 1

	種々ELISAによる測定結果					
抗体クローン名	hlgH(Fc)の検出	higL(ェ)の検出	N-Bio-PTHrP(1-34) に対する反応性	C-Bio-PTHrP(1-39)-Cys に対する反応性		
	(蛍光強度)	(吸光度)	(蛍光強度)	(蛍光強度)		
ID5 (100ng/ml) (ポジティプコントロール)	448~2371	0.04~0.05	389~1730	700~1640		
1B3	1508	4.00	1707	1712		
12A7-1	1638	3.68	1485	1870		
12A7-8	1253	3.89	1002	1391		
12A7-9	1360	3.83	1133	1423		
1B3-1	1218	3.71	1133	1483		
1B3-6	1176	3.96	1186	1411		
1 <b>B</b> 3-9	1223	3.68	1135	1385		
1B4-7	1189	3.86	1147	1546		
1B4-10	1155	3.81	1155	1462		
11F11	1078	3.14	685	1252		
1C1	1162	3.62	1267	1340		
2D10	1192	3.94	1271	1331		
15D9	1124	3.46	1184	1353		
3G4	1122	4.11	1279	1357		
2F8	1162, 1135	3.81, 3.91	1282, 1316	1371, 1457		
4B4	1133	4.09	1256	1438		
15H7	1133	4.00	1375	1450		
1D2	1138	3.87	1366	1480		
1C11-6	1081	3.20	1286	1452		

[0069]

表 2

	種々ELISAによる測定結果					
抗体クローン名	hlgH(Fc)の検出	hIgL(ょ)の検出	N-Bio-PTHrP(1-34) に対する反応性	C-Bio-PTHrP(1-39)-Cys に対する反応性		
	(蛍光強度)	(吸光度)	(蛍光強度)	(蛍光強度)		
ID5 (100ng/ml) (ま゚シ゚ティプコントワール)	448~2371	0.04~0.05	389~1730	700~1640		
!C11-12	1118	3.38	1275	1461		
1C1-3	1391	3.75	1761	1750		
1C1-13	2348	3.14	1996	2135		
15D9-13	1640	3.83	1640	1704		
15D9-9	1454	3.81	1518	1644		
15D9-2	1634	3.48	1521	1633		
2G4	1760	3.89	1550	1629		
5B12	1748	3.92	1576	1689		
16E12	1783	3.94	1637	1645		
4G4-14	1667	4.00	1630	1734		
1A12	1405	4.00	1559	1688		
1G7	1394	4.00	1355	1595		
16E12-5	1424	4.00	1515	1604		
3G4-9	1472	4.00	1585	1342		
16E12-11	1478	4.00	1619	1712		
3G4-3	1427	4.00	1554	1666		
3G4-7	1501	4.00	1738	1795		
1G7-1	1231	4.20	1298	1498		
	971	4.00	1252	1340		
16E12-6	960	4.00	1139	1314		

【0070】それらの内の1つのハイブリドーマクローン183-9-16を、平成10年6月16日付て通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所に国際寄託した(国際寄託番号FERM BP-6390)。

【 O O 7 1 】 <4-1> ヒト免疫グロブリン重鎖 (IgH) を有するモノクローナル抗体の検出

ヒトPTHrP(1-34)とオバルブミン (OVA、シグマ社製)とからなるコンジュゲート (ヒトPTHrP(1-34)-OVA;  $25\sim 5$   $0\mu \, g/ml$ ,  $50\mu \, l/$   $0 \to \infty$  ELISA用96穴マイクロプレート (SUMILON社製) の各ウェルに加え、室温で2時間インキュベートし、ヒトPTHrP(1-34)-OVAをマイクロプレートに吸着させた。次いで、上清を捨て、 $0.05\%Tween 20含有リン酸緩衝液 (PBS-T)で3回洗浄後、各ウェルにブロッキング試薬 (<math>100\mu \, l$ 、0.5% 0.5%

【0072】各ウェルに、各々のハイブリドーマの培養

でコーティングしたマイクロプレートを作製した。

上清  $(50\,\mu\,1)$  を加え、室温下で2時間反応させた後、各ウェルを、PBS-Tで3回 洗净した。次いで、ビオチン (Biotin) で標識したヤギ抗ヒトIgG (Fc) 抗体  $(EY\ Labo\ ratories社製)$  をPBS-Tで1,000倍に希釈した溶液  $(50\,\mu\,1/$ ウェル) を、各ウェルに加え、室温下 1 時間インキュベートした。マイクロブレートを、PBS-Tで3回洗浄後、 $2mMOMgCl_2$ を含むPBS-Tで10,000倍に希釈したストレプトアビジンー $\beta$ -ガラクトシダーゼ( $Streptoavidi\ n-\beta$ -galactosidase、 $50\,\mu\,1$ //ウェル、 $Gibco\ BRL$ 社製)を各ウェル に加え、室温下 1 時間インキュベートした。

【0073】マイクロプレートを、PBS-Tで4回洗净後、基質緩衝液( $100 \text{mM} \Omega \text{NaC1}$ 、 $1 \text{mM} \Omega \text{MgCl}_2$ 、 $10 \text{mM} \Omega \text{J}$ ン酸緩衝液( $100 \text{mM} \Omega \text{NaC1}$ 、 $10 \text{mM} \Omega \text{MgCl}_2$ 、 $10 \text{mM} \Omega \text{J}$  ン酸緩衝液( $100 \text{Mg} \Omega \text{J}$  と含有)、 $100 \text{Mg} \Omega \text{J}$  ので着釈した100 J の 100 J の 1

光強度をフルオロスキャンマイクロプレートリーター (Labsystems/大日本社製) で測定した。なお、対照の 抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体として、ヒトPTHrP(1-3 4) に特異的なマウスモノクローナル抗体 1 D 5 (100ng/ml) (Clin. Chem., Vol. 37, No. 10, p. 1781, 1991; J Immunol. Methods, Vol. 146, p. 33-42, 1992; Clin. Chem., Vol. 37, No. 5, p. 678, 1991; J. Immunol. Methods, Vol. 127, p. 109, 1990) を用いた。本対照の試験においては、ビオチン標識が体として、ビオチン標識やギ抗マウスIgG(H+ κ) 抗体(アメリカン・コーレックス社製)を用いた。

【0074】<br/> <4-2> ヒト免疫グロブリン軽鎖 $\kappa$ (IgL $\kappa$ )を有するモノクローナル抗体の検出<br/>
ヒトPTHrP(1-34)とオバルブミン(OVA、シグマ社製)と<br/>
からなるコンジュゲート(ヒトPTHrP(1-34)-OVA; 1.25<br/>  $\mu$ g/ウェル)を、ELISA用96穴マイクロプレート(Nunc-Immuno Plate、カタログNo.#439454)の各ウェルに加え、室温で2時間 インキュベートし、PTHrP(1-34)をマイクロプレートに吸着させた。次いで、上清を捨て、リン酸緩衝液(PBS)で洗浄後、各ウェルにブロッキング試薬( $200\mu$ 1、0.5%OVAを含有する緩衝液)を加え室温で2時間インキュベートし、ヒトPTHrP(1-34)-OVAが結合していない部位をブロックした。各ウェルを、0.05%のTween20を含有するリン酸緩衝液(PBS, $200\mu$ 1)で3回

洗浄した。このようにして、各ウェルをヒトPTHrP(1-3

4)-OVA でコーティングしたマイクロプレートを作製し

【0075】各ウェルに、各々のハイブリドーマの培養上清  $(50 \mu 1)$  を加え、2 時間反応させた後、各ウェルを、0.05%のTween20を含有するリン酸緩衝液  $(200 \mu 1)$ で3回 洗浄した。次いで、各ウェルに、過酸化酵素 (P) eroxidase)で標識したヤギ抗ヒトIg  $\kappa$  抗体 (1,000倍希 秋、 $50 \mu 1$ /ウェル、PROTOS社製、カタログNo. 726)を加え、室温下で1 時間インキュベートした。マイクロプレートを、0.05%Tween20を含有するリン酸緩衝液で3 回 た浄後、基質緩衝液  $(100 \mu 1$ /ウェル; クエン酸/リン酸緩衝液 (pH5.0,50m1)、オルトフェニレンジアミン (O-Phenylenediamine,OPD; 20mg)、30%過酸化水素水  $(15 \mu 1)$ )を各ウェルに加え、室温下で20分間インキュベートした。

【0076】次いで、2M硫酸 (50μ1) を各ウェルに加え、反応を止めた。波長490nmでの吸光度をフルオロスキャンマイクロプレーリーダー (Labsystems/大日本社製) で測定した。なお、対照の抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体として、ヒトPTHrP(1-34) に特異的なマウスモノクローナル抗体1D5 (100ng/ml) (Clin. Chem., Vol. 37, No. 10, p. 1781, 1991; J. Immunol. Methods, Vol. 146, p. 33-42, 1992; Clin. Chem., Vol. 37, No. 5, p. 678, 1991; J. Immunol Methods, Vol. 127, p. 109, 1990) を用いた。本対照の試験においては、2次抗体と

して、ヤギ抗マウス $Ig \kappa$  抗体 (Southern Biotechnology 社製) を用いた。

【0077】<4-3> N-Bio PTHrPを用いたヒトPTHrP に対する反応性の検出

リン酸緩衝液で希釈したヤギ抗ヒトIgG(Fc)抗体( $2.4\mu$ g/ml,  $50\mu$ l/ウェル, 0rganon Teknika社製)を、ELISA用96穴マイクロプレート(Nunc社製)の各ウェルに加え、室温で2時間 インキュベートし、ヤギ抗ヒトIgG(Fc)抗体をマイクロプレートに吸着させた。次いで、上清を捨て、0.05%Tween20含有リン酸緩衝液(PBS-T)で3回洗浄後、各ウェルにブロッキング試薬( $200\mu$ l、0.5%ウシ血清アルブミン(BSA)を含有するPBS-T)を加え室温で2時間インキュベートし、ヤギ抗ヒトIgG(Fc)抗体が結合していない部位をブロックした。

【0078】各ウェルを、PBS-T(0.05%のTween20を含有するリン酸緩衝液、200 $\mu$ 1)で3回洗浄した。このようにして、各ウェルをヤギ抗ヒトIgG(Fc)抗体 でコーティングしたマイクロプレートを作製した。各ウェルに、ブロッキング試薬で希釈した各々のハイブリドーマの培養上清(50 $\mu$ 1)を加え、室温下で2時間反応させた後、各ウェルを、PBS-Tで3回 洗浄した。次いで、アミノ末端(N末)をビオチン(Biotin)で標識したヒトPTHrP(1-34)(以下、N-Bio-PTHrP(1-34)と称する場合もある。Peninsula Laboratories社製)のブロッキング試薬希釈溶液(100ng/m1、50 $\mu$ 1/ウェル)を、各ウェルに加え、室温下で2時間インキュベートした。

【0079】インキュベーションの後、マイクロプレー トを、PBS-Tで3回洗浄後、2mMのMgCl<sub>2</sub>を含むブロッキ ング試薬で10,000倍に希釈したストレプトアビジン-β ーガラクトシダーゼ (Streptoavidin-β-galactosidas e、50μ1/ウェル、Gibco BRL社製)を各ウェル に加 え、室温下で1時間インキュバートした。マイクロプレ ートを、PBS-Tで3回洗浄後、基質緩衝液(100mMのNaC 1、1mMのMgCl<sub>2</sub>、10mMのリン酸緩衝液(Na及びKを含 有)、BSA(1mg/ml)) (pH7.0) で希釈した5mg/mlの4-メチルーウンベリフェ リルーβ-D-ガラクトシド (4 -Methyl-umbelliferyl-β-D-galactoside、100μ1/ウ ェル、Sigma社製)を各ウェルに加え、室温下で20分 間インキュベートした。各ウェルに、2MのNa<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> (21.2 g/200m1、50 µ 1/ウェル)を加え、反応を止めた。波長 460nm (励起:355nm) での蛍光強度をフルオロスキャン マイクロプレートリーダー (Labsystems/大日本社製) で測定した。なお、対照の抗ヒトPTHrPモノクローナル 抗体として、ヒトPTHrP(1-34) に特異的なマウスモノク ローナル抗体1D5 (100ng/ml) (Clin. Chem., Vol.3 7, No. 10, p. 1781, 1991; J Immunol. Methods, Vol. 1 46, p. 33-42, 1992; Clin. Chem., Vol. 37, No. 5, p. 67 8, 1991; J. Immunol. Methods, Vol. 127, p. 109, 199 0) を用いた。本対照の試験においては、コーティング 抗体として、ヤギ抗マウスIgG(Fc)抗体 (Organon Tekni ka社製)を用いた。

【0080】<4-4> C-Bio-PTHrPを用いたヒトPTHrP に対する反応性の検出

前記実施例<4-3>で使用したN-Bio-PTHrP(1-34) の代 りに、カルボキシル末端(C末)を同様にしてビオチン で標識したC-Bio-PTHrP(1-39)-Cys (CysのSH基を介して ビオチンと結合している) を標識杭原として用いる以外 は、前記実施例<4-3>と同様にして行った。

# 【0081】実施例5 交叉反応性の確認

前記実施例<4-2>において用いたヒトPTHrP(1-34)-0VA 及びヤギ抗ヒトIg κ 抗体の代りに、各々ヒトPTH(1-34) (配列番号2) 及びヤギ抗ヒト[gH(Fc)抗体を用いるこ と以外は全て同様の操作を行う過酸化酵素(Peroxidas

e) 標識ELISAにより、前記実施例で得た種々のハイブリ ドーマが産生するヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体 のヒトPTHに交叉反応性を検討した。なお、比較のため に、各々のヒト抗ヒトPTHtPモノクローナル抗体のヒトP THrPに対する反応性を、前記実施例<4-2>において用 いたヤギ抗ヒトIgκ抗体の代りにヤギ抗ヒトIgH(Fc)抗 体を用いること以外は全て同様の操作を行う過酸化酵素 標識ELISAにより測定した。表3に示したとおり、いず れのヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体も、ヒトPTHrP のみに特異的な反応性を示し、ヒトPTHには反応性を有 しないことが確認された。

[0082]

【表3】

表 3

<del></del> -	交叉反応性の極	<b>金出(吸光度)</b>		交叉反応性の検出 (吸光度)	
抗体タローン名	とトPTHrP への反応性	ヒトPTH への反応性	抗体クローン名	ヒトPTHrP への反応性	ヒトPTH への反応性
	4.00	0.125	1C11-12	4.00	0.112
1B3	4.183	0.121	1C1-3	4.00	0.154
12A7-1	4.183	0.087	1C1-13	4.00	0.108
12A7-8	4.078	0.109	15D9-13	4.128	0.122
12A7-9	4.00	0.078	15D9-9	4.00	0.129
1B3-1		0.111	15D9-2	4.00	0.118
1B3-6	4.00	0.079	2G4	4.00	0.154
1B3-9	4.00	0.165	5B12	4.197	0.137
1B4-7	4.00	0.114	16E12	4.195	0.166
1B4-10	4.00	0.114	1A12	4.00	0.134
11F11	4.00		107	4.00	0.135
1C1	4.00	0.107	16E12-5	4.00	0.161
2D10	4.00	0.123	3G4-9	4.00	0.105
15D9	4.00	0.106	16E12-11	4.00	0.165
3G4	4.00	0.091		4.00	0.137
2F8	4.00	0.098	3G4-3	4.00	0.146
4B4	4.00	0.106	3G4-7	4.00	0.174
15H7	4.00	0.124	1G7-1		0.131
1D2	4.00	0.155	16E12-6	4.00	0.114
1C11-6	4.00	0.111	1G7-16	4.00	0.114

【0083】実施例6 モノウローナル抗体の精製 後述のインビトロ試験に用いるために、実施例4で取得 した各々のハイブリドーマの培養上清からヒトモノクロ ーナル抗体を下記のようにして精製した。各ハイブリド ーマの抗体産生量 (μg/ml) を表4に示した。 [0084]

【表4】

抗体クローン名	抗体産生量 (μ g/m l)	抗体クローン名	抗体産生量 (μg/ml)
1B3	7.5	1C11-12	9.3
12A7-1	27.8	1C1-3	22.2
12A7-8	12.7	1C1-13	4.5
12A7-9	31.6	15D9-13	7.8
1B3-1	16.7	15D9-9	9.3
1B3-6	45.0	15D9-2	6.3
1B3-9	10.7	2G4	30.3
1B4-7	16.3	5B12	26.7
1B4-10	30.7	16E12	44.8
11F11	3.4	1A12	19.0
1C1	7.6	1 <b>G</b> 7	33.5
2D10	17.5	16E12-5	51.1
15D9	5.5	3G4-9	22.2
3G4	9.6	16E12-11	53.8
2F8	23.7	3G4-3	48.7
4B4	30.8	3G4-7	40.6
15H7	24.9	1G7-1	12.1
1D2	67.9	16E12-6	36.1
1C11-6	5.5	1G7-16	13.0

【0085】10%のウシ胎児血清(Fetal Calf Serum、 FCS)とアミノプテリンを含有するHAT含有EX-CEL L-620-HSF培地 (JRH Bioscience社製) 中で培養した各 々のハイブリドーマの培養上清 (30~40ml/50mlチュー ブ) を加え、吸着緩衝液 (20mMのKH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>, 180mMのNa<sub>2</sub>HP 0<sub>4</sub>及び154mMのNaCl、pH7.6) 並びに組換えプロテインA (rProtein A Fast Flow、0.2ml、IgG吸着量:35mg/ml ゲル、ファルマシア社製)を加え、15℃で5時間攪拌す ることにより、各々の培養上清中に含まれる抗体をProt ein Aに吸着させた。各々のチューブを遠心分離 (3,000 rpm, 10分) した後、遠心上澄を捨て、緩衝液(20mMのN aPi, 150mMのNaCl, pH6.0) (10ml) を添加し、培養上 清中に含まれるウシIgGを溶出させた。遠心分離(3,000 rpm, 10分) した後、遠心上澄(ウシIgGが溶出されてい る) を捨て、緩衝液 (20mMのNaPi, 150mMのNaCl, pH6. 0) (10ml) を添加した後、さらに遠心分離 (3,000rpm, 10分) した。この遠心後、遠心上澄を捨て、遠心残渣 に緩衝液 (20mMのNaPi, 150mMのNaCl, pH6.0) (0.65m 1) を2回加え混和した後、1.5mlマイクロチューブに移

【0086】各々のマイクロチューブについて、以下の 操作を1乃至3回行い、ヒト抗ヒトPTHrPモノクローナ ル抗体の精製物を得た。各々のマイクロチューブを遠心 分離(14,000rpm,2分)し、上澄を捨て、溶出緩衝液 (77mMのNa<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>,67mMのクエン酸,150mMのNaCl,pH3. 8) (0.9m1) を加え、攪拌後さらに遠心分離(1400rpm, 2分)した。遠心上澄をフィルターで濾過した後、中和緩衝液(500mMの $Na_2$ HPO4, 50mMの $KH_2$ PO4, pH8.7)(0.1m1または0.2m1)中に注入し溶出画分を得た。得られた溶出画分を、リン酸緩衝液で透析し、ヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体の精製物を得た。

【0087】実施例7 ヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体によるPTHrP依存的細胞内cAMPの上昇の抑制PTHrPのPTH様作用としては、例えば、骨では骨芽細胞に作用してアデニレートシクラーゼ(AC)やフォスフォリパーゼC(PLC)を賦活化し破骨細胞性の骨吸収を誘導する作用、また腎臓ではサイクイックAMP(cAMP)やリン排泄を促進しカルシウムの再吸収を促進するという作用が挙げられる(Crit. Rev. Biochem. Mol. Biol., Vol. 26, No. 3-4, p. 377, 1991)。cAMPは、細胞表面に作用するホルモンや神経伝達物質などの細胞外からの情報(第1メッセンジャー)を細胞内に伝達する役割を有する第2メッセンジャーとしての役割を担つており、該ホルモンやアミンなどの種々の第1メッセンジャーによるシグナルに依存して、その産生が上昇し、細胞内での引き続く反応を制御する。

【0088】本試験では、前記で得た種々のヒト抗ヒト PTHrPモノクローナル抗体の、ヒトPTHrPの作用の制御の ために機能的に働く活性の有無を、PTHrP依存的な細胞 内cAMPの産生の上昇に対する抑制効果を指標として検討

した。10%ウシ胎児血清 (FCS) 含有RPMI1640培地を含む 24穴マイクロタイタープレートにラット骨肉腫細胞株LM R106 (ATCC CRL-1661) (1×104個 ´ウェル)を播種し 3日間培養した。各ウェルをRPMI1640培地で洗浄した 後、修飾RPMI1640培地(PPMI1640培地100ml中に、0.1% ウシ血清アルブミン (BSA) を100mg、1mMのIBMX (cAMP 分解酵素阻害作用を有する。ングマ社製)を22.2mgを含 む)を1ml/ウェル濃度で加え、37℃で20分培養した。 培地を、ヒトPTHrP(10ng/ml)及ひ各々のヒト抗ヒトPT HrPモ / プローナル抗体 (0.3、1.0または5.0μg/ml) を 含有する10%FCS含有RPMI1640培地(PTHrPと抗体添加し て室温下 1 時間の前培養、0.5ml/ウェル) に交換し、37 ℃で20分培養した。次いで培地を除いた後、cAMPを抽出 操作として、3mM塩酸を含む95%エタノール (0.25m1/ウ ェル)を加え、4℃で2時間処理することにより抽出液 を回収し、1.5m1マイクロチューブに住入した。各上清 サンプルを乾燥させた後、cAMP検出EIAキット (Amersha n社製)を用いて該キットに添付の実験操作法に従っ て、各々の培養上清サンプル中に含まれるcAMPの量を測 定した。

【0089】いずれのヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル 抗体を含まずヒトPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いて 同様にして培養した場合の結果を対照とした。なお、対 照の抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体として、ヒトPTHrP (1-34) に特異的なマウスモノクローナル抗体 1 D 5 (ポシティブコントロール) 並びにヒトPTHrP(37-67) に特異的なマウスモノクローナル抗体 1 D 1 1 (ネカティブコントロール) (Clin. Chem., Vol. 37, No. 10, p. 1781, 1991; J. Immunol. Methods, Vol. 146, p. 33-42, 1992; Clin. Chem., Vol. 37, No. 5, p. 678, 1991; J. Immunol. Methods, Vol. 127, p. 109, 1990) を用いた。 結果を図 1 乃至図 8 に示した。

【0090】この試験結果から、いずれのヒト抗ヒトPT HrPモノクローナル抗体を、PTHrP依存的細胞内cAMPの上 昇を有意に抑制し、ヒトPTHrPの作用を機能的に抑制す る活性を有していることが確認された。

【0091】実施例8 ヒト抗ヒトPTHrPモノクローナ ル抗体によるPTHrP依存的骨吸収の抑制

前述したとおり、PTHrPは、PTHと同様のPTH様作用、即 ち、骨においては骨芽細胞に作用して(骨芽細胞による 破骨細胞の活性化、骨有機質分解酵素の産生など)破骨 細胞性再吸収を促進し骨からカルンウムを動員するという骨吸収作用を有している (Brown, E.M., Homeostatic mechanisms regulating extracellularand intracellular calcium metabolism. in The parathyroids, p. 19, 1994, Raven press. New York), 本試験では、前記で得た種々のヒト抗ヒトPIHrPモノウローナル抗体の、ヒトPIHrPの作用の制御のために機能的に働く活性の有無を、PIHrP依存的な骨吸収作用の抑制効果を指標として検討した。

【0092】妊娠15日目のICRマウス(4~8匹/抗 体、日本チャールズリバー社製)に、45 C a 放射性同位 体 (50μCi/匹) を皮下投与した。投与から7日後、新 生仔(6~7日齢)の左右の頭頂骨を無菌的に取りだし、 BG-Jb培地 (Gibco BRL社製) 中で24時間前培養した。次 いで、培地を捨て、ヒトPTHrPのN末端1-34の配列 (PTH rP(1-34)、配列番号1のアミノ酸番号1乃至34、ペブ チド研究所(製)) (10ng, ml) 並びに各々のヒト抗ヒ トPTHrPモノクローナル抗体 (0 1, 1.0、10または $100 \mu$ g/ml) を含むBG-Jb培地(Gibco BRL社製)を加え培養し た。48時間の培養後、前記と同農度のヒトPTHrP(1-34) 及びヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体を含む培地に 交換し、さらに48時間培養した、培養後、培地中及び頭 頂骨中 (2N塩酸で60℃24時間処理して溶解した) の各々 に含まれる45C a 量を仮体シンチレーションカウンター を用いて測定した。

【0093】いすれのヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル 抗体を含まずヒトPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いて 同様にして培養した場合の結果を対照とした。なお、対 照の抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体として、ヒトPTHrP (1-34) に特異的なマウスモノクローナル抗体1D5 (ポジティブコントロール) 並びにヒトPTHrP(37-67) に特異的なマウスモノクローナル抗体1D11 (ネガティブコントロール) (Clin. Chem., Vol. 37, No. 10, p. 1781, 1991; J. Immunol. Methods, Vol 146, p. 33-42, 1992; Clin. Chem., Vol. 37, No. 5, p. 678, 1991; J. Immunol. Methods, Vol. 127, p. 109, 1990) を用いた。 結果を図9乃至図11に示した。また、骨吸収を50%阻 害する抗体濃度(IC50)を表5に示した。

[0094]

【表5】

抗体クローン名	骨吸収促進活性の50%阻害濃度 Ι C <sub>50</sub> (μ g / m l)
ID5 (ポジティプコントロール)	0.2~1.0
2F8-10-3	1
1C1-3	2
1B3-9-16	3
15H7-8-3	3
16E12-6	3
5B12-16-12	3
4B4-6-21	4
3G4-3	. 4
2G4-12-20	8
1B4-10-13	1 1

【0095】実施例9 モノクローナル抗体の抗原に対する親和性及び中和活性の測定

前記実施例で作製された種々のヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクに対するヒトモノクローナル抗体のヒト副甲状腺ホルモンとの結合速度定数(ka)、解離速度定数 (kd) 並びに解離定数 (Kd)を、市販の測定キットであるBiacore X (アマシャムファルマシア社製)を用いて測定した。なお、下記に述べる抗原のセンサーチップへの固定化以外の操作は、当該キットに添付の取扱説明書及び実験操作法に従って行った。センサーチップに固定化するヒト甲状腺ホルモン関連タンパクは、前記を施例で作製したヒトPTHrP(1-39)-Cysを用いた。抗原のセンサーチップへの固定は、センサーチップの表面に被覆されているカルボシキメチルデキストラン (CM) が有するカルボキシル基に、リンカーを介してヒトPTHrP(1-39)-Cysのシステイン残基が有するメルカプト基 (SH基)と結合させることにより行われた。

【0096】キットに付随のフローセル1 (Flow Cell 1) に、0.01MのHEPES緩衝液 (0.15MのNaCl、3mMのEDTA 及び0.005%の界面活性剤P20を含有。pH7.4) を 5 μ1/分で流し、100μ1の0.05M NHS (N-Hydroxysuccinimide) /0.2M EDC (N-Ethyl-N'-(dimethylaminopropyl)carbod imido) を添加し、センサーチップ表面に被覆されているС Mのカルボキシル基を活性化させた。次いで、100μ1の80mM PDEA (2-(2-pyridinyldithio)ethaneamine) /0.1M ほう酸緩衝液 (pH8.5) を添加し、SH基の反応を受けるSS基を導入した。さらに、8μ1の1μg/ml ヒトPT HrP(1-39)-Cys/10mM 酢酸ナトリウム緩衝液 (pH5.0) を添加することによりヒトPTHrP(1-39)-Cysをセンサー

【0097】 リファレンスとしてのフローセル 2 (Flow Cell 2) は、ヒトPTHrP(1-39)-Cysの代わりにシステインを用いて上記と同様にしてキャッピングした。フローセルに、リン酸緩衝液を $30 \mu 1/分$ の流速で流し、前記実施例で作製した下記ハイブリドーマクローン由来の精製ヒトモノクローナル抗体( $20\sim60 \mu \, g/ml$ 、 $60 \mu \, 1$ )または下記対照モノクローナル抗体を添加した。

<クローン>2F8-10-3、1C1-3、1B3-9-16、15H7-8-3、1 6E12-6、5B12-16-12、4B4-6-21、2G4-12-20、及び1B4-1 0-13

<対照抗体>ヒトPTHrP(1-34) に特異的なマウスモノクローナル抗体 1 D 5 (Clin. Chem., Vol. 37, No. 10, p. 1781, 1991; J. Immunol. Methods, Vol. 146, p. 33-42, 1992; Clin. Chem., Vol. 37, No. 5, p. 678, 1991; J. Immunol. Methods, Vol. 127, p. 109, 1990)

測定は、結合相2分間及び解離相15分間を標準条件として行い、センサーグラムを得た。得られたセンサーグラムのデータに基づき、キットに付随の解析ソフト(BI Aevaluation3.1)を用いて、結合速度定数(ka)、解離速度定数(kd)及び解離定数(Kd)を算出した。結果を表6に示す。いずれのモノクローナル抗体も、極めて高い抗原親和性及び抗原中和活性を有していた。

[0098]

【表6】

抗体クローン名	結合速度定数 k a (1/M.Sec)	解離速度定数 k d (1/Sec)	解離定数 K d (M)
ID5 (3)}U-1)	5.1×10 <sup>4</sup>	4.4×10 <sup>-5</sup>	8.6×10 <sup>-10</sup>
2F8-10-3	5.3×10 <sup>4</sup>	6.0×10 <sup>-6</sup>	1.1×10 <sup>-10</sup>
1C1-3	4.0×10 <sup>4</sup>	7.1×10 <sup>-6</sup>	1.8×10 <sup>-10</sup>
1B3-9-16	4.4×10 <sup>4</sup>	2.6×10 <sup>-5</sup>	5.9×10 <sup>-10</sup>
15H7-8-3	1.9×10 <sup>4</sup>	1.6×10 <sup>-5</sup>	8.4×10 <sup>-10</sup>
16E12-6	2.9×10 <sup>4</sup>	2.2×10 <sup>-5</sup>	7.6×10 <sup>-10</sup>
5B12-16-12	6.4×10 <sup>4</sup>	1.7×10 <sup>-5</sup>	2.7×10 <sup>-10</sup>
4B4-6-21	1.5×10 <sup>5</sup>	9.5×10 <sup>-5</sup>	6.3×10 <sup>-10</sup>
2G4-12-20	7.8×10 <sup>4</sup>	2.1×10 <sup>-5</sup>	2.7×10 <sup>-10</sup>
1B4-10-13	5.0×10 <sup>4</sup>	1.3×10 <sup>-5</sup>	2.6×10 <sup>-10</sup>

【0099】実施例10 遺伝子配列及びアミノ酸配列 の決定及び解析

前記実施例で作製された種々のヒト副甲状腺ホルモン関 連タンパクに対するヒトモノクローナル抗体を構成する 重鎖(Heavy Chain)の可変領域をコードする c DNA配 列、並びに軽鎖 (Light Chain) の可変領域及び定常領 域をコードする c DNA配列を下記のようにして決定する とともに、該遺伝子の構造的特徴を解析した。本実施例 における配列解析の手順を図12に模式的に示した。前 記実施例で作製したヒト副甲状腺ホルモン関連タンパク に対するヒトモノクローナル抗体を産生する下記ハイブ リドーマ (各々約5×10<sup>7</sup>細胞) を培養後、遠心分離し、 沈殿物を回収し、後述するPolyA+RNAの抽出時まで-80 <ハイブリドーマクローン>15H7-8-℃で保存した。 3、16E12-6、1B3-9-16、1B4-10-13、1C1-3、2F8-10-3、 264-12-20、364-3、4B4-6-21、及び5B12-16-12。

【0100】各々のハイブリドーマからのPolyA\*RNAの 抽出、精製は、市販のFastTrack2.0kit(INVITROGEN製) を用いて次のようにしてした。前記各々の凍結細胞を、 細胞溶解緩衝液 (Lysis Buffer) に溶解し、POLYTRONに より細胞を破壊し、可溶化させた。該可溶化物を45℃で インキュベーションした後、Oligo(dT) celluloseを加 え約1時間緩やかに振盪した。次いて、Oligo(dT) cellu loseを洗浄後、PolyA'RNA をEllution Bufferで溶出さ せた。溶出したPolyATRVAをエタノール沈殿させ、20μ1 のTris-EDTA緩衝液に溶解した。得られたPolyA-RNAの濃 度を、260nmの波長での吸光度を測定することにより決 定した。得られたPolyA\*RNAを鋳型とし、市販のMaratho n cDNA Amplification Kit (CLOMTECH製) を用いたRACE -PCR法により常法によりcDNAを合成した(「遺伝子増幅 PCR法・基礎と新しい展開」、1992年第2刷、共立出版 株式会社発行、p 13-15)。即ち、各々のハイブリドー マから精製したPolyA\*RNA(1万至5μg)を鋳型として、 lst strand cDNA及び2nd strand cDNAを順次合成した。

該 c DNAを、フェノール/クロロホルム/イソアミノア ルコール並ひにクロロホルムを用いて各々1回ずつ抽出 に供した。次いで、cDNAをエタノール沈殿させ、アダブ ターDNA (配列番号43) に連結させた。得られたDNA反応 物を1/250に希釈したものを鋳型とし、合成プライマー を用いて常法によりPCRを行い抗体重鎖及び抗体軽鎖を 各々コードする c DNAを調製した。抗体重鎖に係るPCRに は、配列番号44に記載のプライマーを用いた。抗体軽鎖 に係るPCRには、配列番号45に記載のプライマーを用い

た。 【0101】各々のPCR産物をアガロースゲル電気泳動 で分画し、DNAを回収した。得られた各々の c DNAの塩基 配列の決定を、市販のDyeTerminator Cycle Sequencing FS Kit (PE-Applied Biosystems製) 及びPRISM377 DNA Sequencer (PE-Applied Biosystems製) を用いて行っ た。なお、本配列決定のためのSequencing Primerは、 前述のPCRにおいて使用したプライマーを使用した。さ らに、得られた配列から適切なSequencing Primerを作 成しさらに反応を実施した。前記の各々のハイブリドー マか産生するヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクに対す るヒトモノクローナル抗体の重鎖の可変領域をコードす る c DNA配列、軽銷(Light Chain)の可変領域及び定常 領域をコードする c DNA配列、並ひに該各々のcDNA配列 から演繹されるアミノ酸配列を下記のとおり配列表に示

【0102】<プローン15H7-8-3>

(重鎖の可変領域)

DNA配列 :配列番号23 (シグナル配列:塩基番号 1 乃至57、V領域:塩基番号58乃至351、N領域:塩基 番号352乃至354、D領域:355乃至369、N領域:370乃 至373、 J領域: 374乃至429)

アミノ酸配列:配列番号24(ショナル配列:アミノ酸 番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至117を含 む)

#### (軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 :配列番号3 (シグナル配列:塩基番号 1乃至60、V領域:塩基番号61乃至359、J領域:塩基 番号360乃至397、C領域:塩基番号398乃至717)

アミノ酸配列:配列番号4 (シグナル配列:アミノ酸番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含む)

< :フローン16E12-6>

#### (重鎖の可変領域)

DNA配列 :配列番号25 (シグナル配列:塩基番号1乃至57、V領域:塩基番号58乃至351、N領域:塩基番号352乃至354、D領域:355乃至369、N領域:370乃至373、J領域:374乃至429)

アミノ酸配列:配列番号26 (シグナル配列:アミノ酸番号1 乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至117を含む)

### (軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 :配列番号5 (シグナル配列:塩基番号 1 乃至60、V領域:塩基番号61乃至359、J領域:塩基 番号360乃至397、C領域:塩基番号398乃至717)

アミノ酸配列:配列番号6 (シグナル配列:アミノ酸番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含む)

<クローン1B3-9-16>

## (重鎖の可変領域)

DNA配列 :配列番号27 (シグナル配列:塩基番号1乃至57、V領域:塩基番号58乃至351、N領域:塩基番号352乃至354、D領域:355乃至369、N領域:370乃至373、J領域:374乃至429)

アミノ酸配列:配列番号28 (シグナル配列:アミノ酸番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至117を含む)

## (軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 :配列番号7 (シグナル配列:塩基番号 1 乃至60、V領域:塩基番号61乃至359、J領域:塩基 番号360乃至397、C領域:塩基番号398乃至717)

アミノ酸配列:配列番号8 (シグナル配列:アミノ酸番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含む)

<クローン1B4-10-13>

## (重鎖の可変領域)

DNA配列 :配列番号29 (シグナル配列:塩基番号1乃至57、V領域:塩基番号58乃至351、N領域:塩基番号352乃至354、D領域:355乃至369、N領域:370乃至373、J領域:374乃至429)

アミノ酸配列:配列番号30 (シグナル配列:アミノ酸番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至117を含む)

## (軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 :配列番号9 (シグナル配列:塩基番号

1 乃至60、V領域:塩基番号61乃至359、J領域:塩基番号360乃至397、C領域:塩基番号398乃至717) アミノ酸配列:配列番号10(シグナル配列:アミノ酸番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含む)

< クローン1C1-3>

### (重鎖の可変領域)

DNA配列 :配列番号31 (シグナル配列:塩基番号1 乃至57、V領域:塩基番号58乃至351、N領域:塩基番号352乃至354、D領域:355乃至369、N領域:370乃至373、J領域:374乃至429)

アミノ酸配列:配列番号32 (シグナル配列:アミノ酸番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至117を含む)

## (軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 :配列番号13 (シグナル配列:塩基番号1乃至60、V領域:塩基番号61乃至359、J領域:塩基番号360乃至397、C領域:塩基番号398乃至717)

アミノ酸配列:配列番号14 (シグナル配列:アミノ酸番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含まe)

< クローン2F8-10-3>

#### (重鎖の可変領域)

DNA配列 :配列番号33 (シグナル配列:塩基番号1乃至57、V領域:塩基番号58乃至351、N領域:塩基番号352乃至354、D領域:355乃至369、N領域:370乃至373、J領域:374乃至429)

アミノ酸配列:配列番号34 (シグナル配列:アミノ酸番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至117を含まo)

#### (軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 :配列番号11 (シグナル配列:塩基番号1乃至60、V領域:塩基番号61乃至359、J領域:塩基番号360乃至397、C領域:塩基番号398乃至717)

アミノ酸配列:配列番号12(シグナル配列:アミノ酸番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含 te)

<クローン2G4-12-20>

#### (重鎖の可変領域)

DNA配列 :配列番号35 (シグナル配列:塩基番号1乃至57、V領域:塩基番号58乃至351、N領域:塩基番号352乃至354、D領域:355乃至369、N領域:370乃至373、J領域:374乃至429)

アミノ酸配列:配列番号36 (シグナル配列:アミノ酸番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至117を含む)

#### (軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 :配列番号15 (シグナル配列:塩基番号1乃至60、V領域:塩基番号61乃至359、J領域:塩基番号360乃至397、C領域:塩基番号398乃至717)

マミノ酸配列:配列番号16(シグナン配列:アミノ酸 番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含む)

<クローン364-3>

### (重鎖の可変領域)

DNA配列 :配列番号37 (シブナル配列:塩基番号 1 乃至57、V領域:塩基番号58乃至351、N領域:塩基 番号352乃至354、D領域:355乃至369、N領域:370乃 至373、J領域:374乃至429)

アミノ酸配列:配列番号38 (ンギナル配列:アミノ酸番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至117を含む)

## (軽鉑の可変領域及び定常領域)

DNA配列 :配列番号17 (シブナル配列:塩基番号1乃至60、V領域:塩基番号61乃至359、J領域:塩基番号360乃至397、C領域:塩基番号398乃至717)

アミノ酸配列:配列番号18 (シグナル配列:アミノ酸番号1万至20、可変領域:アミノ酸番号21万至119を含む)

< プローン4B4-6-21>

#### (重鎖の可変領域)

DNA配列 :配列番号39 (シグナル配列:塩基番号1乃至57、V領域:塩基番号58乃至347、N領域:塩基番号348乃至349、D領域:350乃至356、N領域:357、J領域:358万至417)

アミノ酸配列:配列番号40(シブナル配列:アミノ酸番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至115を含む)

## (軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 :配列番号19 (シブナル配列:塩基番号1乃至60、V領域:塩基番号61乃至359、J領域:塩基番号360乃至397、C領域:塩基番号398乃至717)

アミノ酸配列:配列番号20 (シゾナル配列:アミノ酸番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含む)

<プローン5B12-16-12>

#### (重鎖の可変領域)

DNA配列 :配列番号41 (ングナル配列:塩基番号 1 乃至57、V領域:塩基番号58乃至351、N領域:塩基番号58乃至351、N領域:塩基番号352乃至354、D領域:355乃至369、N領域:370乃至373、J領域:374乃至429)

アミノ酸配列:配列番号42 (ノダナル配列:アミノ酸 番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至117を含む)

## (軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 :配列番号21 (シグナル配列:塩基番号 1乃至60、V領域:塩基番号61乃至359、J領域:塩基 番号360乃至397、C領域:塩基番号398乃至717)

アミノ酸配列:配列番号22 (ジグナル配列:アミノ酸 番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含 **†**>)

【0103】決定された各々のDNA配列を基に、遺伝 子配列解析ソフトウェアーを用いて、Tomlinsonをによ り作成されたヒトイムノグロブリンの可変領域遺伝子の ライブラリーV BASE Sequence (Immunol Foday, Vol 1 6. No 5, p 237-242, 1995) を検索した。その結果、重 鎖V領域については、クローン4B4-6-21を除ぐ9クロー ンが同一のV<sub>#</sub>セグメントV3-30から構成されていた。2 ローン4B4-6-21は、セグメントV4 16から構成されてい た。重鎖D領域については、プローン4B4-6-21を除く9 クローンが同一のDセグメントDN1から構成されてい た。プローン4B4-6-21は、セグメントDA1から構成され ていた。重鎖J領域については、10クローン全てか同 ーのチセグメントJH6から構成されていた。軽鎖V領域 については、10クローン全てが同一のVkセグメント DPK15から構成されていた。軽鎖J領域については、10 クローン全てが同一の J κ セグメント J κ 3から構成さ れていた。軽鎖C領域については、10クローン全てが Cょから構成されていた。さらに、該10種類のヒトモ ノクローナル抗体の重鎖をコードするcDNA配列には、配 列表にも示したとおり、V領域とD領域の間、並ひにD 領域とJ領域の間にN領域 (N-addition) を有してい た。

## 【 0 1 0 4 】実施例 1 1 - 抗体フラグメントF(ab') <sub>2</sub>及 OFabの調製

前述のようにして調製した各種のヒト抗ヒトPIHrPモノ クローナル抗体の抗体フラグメントF(ab')2及びFabは、 下記のようにして調製できる。モノクローナル抗体(5m g'ml) を、20mMの酢酸サトリウム緩衝液 (pH3.5) に加 え、37℃で30分間インキュペートする。次いで、不熔化 ペプシン (1ml、ピアス社製) を加え、ローデーターで 回転させながら37℃で12時間インキュベートする。反応 液を回収し、遠心分離(3,000rpm、10分間)し、上清を 回収する。プロテインAアフィニティークロマトゲラフ ィーを、プロテインAカラムキット (Amersham社製) の プロトコールに従って以下のようにして行う。遠心沈殿 物に結合緩衝液を加え、遠心分離(3,000rpm、10分間) し、上澄を回収する。2回の遠心分離で回収した上澄を 集め、等量の結合緩衝液を加え、さらに1Nの水酸化ナ トリウムを加えてpH8 9に調整する。該混合宿夜を、該 結合緩衝液で平衡化した該プロデインAカラムに添加し た後、該結合緩衝液(5㎡)で2回洗浄し、溶出分画を 回収する。得られた溶出分画を、5 mMのリン酸緩衝液 (2 L、pH6 8) で透析 (4 C、24時間) する。

【0105】さらなる精製のためヒドロキシアパタイトカラム (バイオラッド社製) を用いて、高速液体でロマトプラフィー (HPLC) を行う。透析により得られる溶液を、該ヒドロキシアパタイトカラムに添加し、5mMのリン酸緩衝液を15分間流した後、5mM~0.4Mのリン酸緩衝液で直線機度勾配溶出させる。溶出液をフラク

ションコレクターで分取し、280nmでの吸光度を測定し、 $F(ab')_2$ を含む分画を回収する。得られた分画をリン酸緩衝液(2L)で透析(4  $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$   $^{\circ}$  で透析( $^{\circ}$   $^{\circ}$ 

【り106】実施例12 抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体によるPTHrP誘導性高カルシウム血症の治療効果

前述したとおり、PTHrPは、PTHと同様のPTH様作用、即 ち、骨においては骨芽細胞に作用して(骨芽細胞による 破骨細胞の活性化、骨有機質分解酵素の産生など)破骨 細胞性再吸収を促進し骨からカルシウムを動員するとい う骨吸収作用を有している (Brown, E.M., Homeostatic mechanisms regulating extracellularand intracellu lar calcium metabolism, in The parathyroids, p.19, 1994, Raven press, New York)。しかしながら、前述 したように、癌患者においては、腫瘍細胞が大量に分泌 するPTHrPによりしばしば引き起こされる腫瘍依存性高 カルシウム血症のように、過剰なPTHrPの産生は、高カ 本試験では、前記で得た ルンウム血症を引き起こす。 種々のヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体の高カルシ ウム血症の治療効果を、PTHrPを投与することにより人 為的に作製した高カルシウム血症モデルマウスを用いて 検討した。

【0107】一晩絶食させた正常CRJ ICRマウス (5週 齢、雄、約300匹、日本チャールズリバー社製)の各々 について、眼底採血を行い、血中カルシウム濃度を測定 することにより10匹ずつに群分けした。血中カルシウ ム濃度は、634型自動Ca<sup>2+</sup>/PHアナライザーを用いて測定 した。眼底採血から3時間後、該マウス (各群10匹) の各々に、ヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体(2F8-1 0-3、1B3-9-16、15H7-8-3、5B12-16-12若しくは4B4-6-2 1のいずれか。濃度:3、10若しくは30mg/kg)、または 陽性対照としてのマウス抗ヒトPTHrPモノクローナル抗 体1D5 (濃度:1または3mg/kg) を静脈内投与し、 さらにその直後にヒトPTHrPのN末端1-34の配列(PTHrP (1-34)、配列番号1のアミノ酸番号1乃至34、ペプチ 下研究所(製)) (0.1 µ g/body) を皮下投与した。該P ThrPの投与から1時間後、各々のマウスについて眼底採 血を行い、前記と同様にして血中カルシウム濃度を測定 した。なお、前記と同様にして下記の対照実験を行っ た。

- (1) 眼底採血から3時間後にリン酸緩衝液を静脈内投与し、その直後に生理食塩水を皮下投与した場合。
- (2) 眼底採血から3時間後にリン酸緩衝液を静脈内投

与し、その直後に前記PTHrP(0.1μg/body)を皮下投与 した場合。

結果を、図13乃至図17に示した。この試験から、本発明のいずれのヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体も、PTHrP誘導性の高カルシウム血症に対して有意な抑制及び治療効果を有していることが示された。

【0108】実施例13 抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体による腫瘍随伴性悪性高カルシウム血症の治療効果

癌患者においてしばしば見られる腫瘍随伴症候群(para neoplastic syndrome) としては悪性高カルシウム血症 (malignancy-associated hypercarcemia (MAH)) が代 表的である。MAHの多くは、進行性であり且つ重篤であ る、MAHは、腫瘍から産生される液性因子の全身性作用 によりもたらされる悪性の液性高カルシウム血症(humo ral hypercarcemia of malignancy (HHM)) と、腫瘍の 骨への直接浸潤 (骨転移) により骨吸収が亢進すること (骨破壊、骨溶解) によりもたらされる局所性骨融解性 高カルシウム血症(local osteolytic hypercarcemia (LOH)) に大別される。LOHは、癌の広範な骨転移に基づ くものが主であり骨病変に伴う二次的なものと考えられ るが、腫瘍が産生するPTHrPが局所の骨破壊(骨溶解) に寄与している場合もある。一方、HHMは、癌に伴う高 カルシウム血症の約90%近くを占め(N. Engl. J. Me d., Vol. 300, p. 1377, 1980) 、その主要な原因物質は 腫瘍が分泌するPTHrPの作用によることが明らかにされ つつある (Am. J. Clin. Pathol., Vol. 105, p. 487, 19 96)。PTHrP産生によるHHMは、あらゆる組織にわたる各 種癌において見られるが、特に扁平上皮癌(肺、食道、 子宮頸部、外陰部、皮膚、頭、頸部)、腎癌、膀胱癌、 卵巣癌、及び成人T細胞白血病 (ATL) での報告が多い (N. Engl. J. Med., Vol.322, p.1106, 1990; J. Cli n. Endocrinol. Metab., Vol.73, 1309, 1991) o

【0109】本試験では、前記で得た種々のヒト抗ヒト PTHrPモノクローナル抗体の腫瘍随伴性悪性高カルシウ ム血症 (MAH) の治療効果を、腫瘍細胞を生体に移植す ることにより人為的に作製したMAHモデルマウスを用い て検討した。BALB/C-nuマウス(4週齢、雄、各群5万 至7匹、日本クレア製)の各々に、ヒトロ腔偏平上皮癌 由来細胞株HOSO (Hasina Rifatら、第54回日本癌学会総 会記事、p.349、1995、並ひにHasina Rifatら、第55回 日本癌学会総会記事、p.184、1996) を、約6×106細胞/ headの濃度で培養液とともに皮下移植した。細胞を移植 してから約4乃至5ヶ月後、各々のマウスについて眼底 採血を行い、634型自動Ca<sup>2-</sup>/PHアナライザーを用いて血 中カルシウム濃度を測定した。血中カルシウム農度が1. 3mmol/1以上に上昇したマウス (7匹)を選択し、各々 のマウスに、リン酸緩衝液に溶解した抗ヒトPTHrPヒト モノクローナル抗体4B4-6-21 (3mg/kg) を尾静脈内投与 した。抗体投与から1、3及び6日後の各々に、各々の マウスについて眼底採血を行い、血中カルシウム濃度を 測定した。

【0.1.1.0】なお、前記と同様にして下記の対照実験を 行った。

- (1) 上述の試験において癌細胞株の皮干移植と同じ日に培養液のみ(前記癌細胞株を含まない)を皮下移植して約4万至5ヶ月経過したマウスに、リン酸緩衝液のみ(抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル杭体4B4-6-21を含まない)を尾静脈内投与した場合。
- (2) 上述の試験と同じく前記癌細胞株HOSO (同濃度)を皮下移植して約4万至5ヶ月後血中カルシウム濃度が1.3mmo1/1以上に上昇したマウス (6匹) に、リン酸緩衝波のみ (抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体4B4-6-21を含まない)を尾静脈内投与した場合。

結果を、図18に示した。この試験から、本発明のヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体は、腫瘍随伴性悪性高カルシウム血症に対して有意な抑制及び治療効果を有していることが示された。

## [0111]

【発明の効果】本発明は、未た社会に提供されていないとトPTHrPに対するヒトモノウローナル抗体を世界に先んして初めて提供するものである。本発明のヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体の一態様として開示したヒトモノクローナル抗体は、各々種々の特性(抗原特異性、抗原親和性、中和活性、等)及び生物活性(PTHrP依存的細胞内cAMP上昇抑制活性、PTHrP依存的な骨からのカルンウム(Ca)放出の抑制活性、骨吸収抑制活性、骨吸収抑制活性、分型の大型、企業の大型の大型、企業の大型の大型、企業の大型の大型、企業の大型の大型、企業の大型の大型、企業の大型の大型、企業の大型の大型、企業の大型の大型である。大型の大型を表現の大型である。大型の大型である。大型の大型である。大型の大型である。大型の大型である。

【0112】即ち、本発明のモノクローナル抗体は、ヒトPTHrPの生物活性を機能的に制御する活性を有し、また従来の抗体医薬品の大きな問題点であったアレルギー

や拒絶支応等の副作用を惹起しないことから、本発明の ヒトPTHiPに対するヒトモノクローナル抗体またはその 医薬組成物は、PTHrPに起因する可能性を有する下記の ような種々の疾患または症状の治療または予防のために 極めて有用である。当該疾患または症状としては、副甲 状腺ホルモン関連タンパク依存的な骨からのカルシウム の放出に起因する疾患(高カルシウム血症など)、悪性 腫瘍(腎癌、肺癌、胃癌、乳癌、咽頭癌、食道癌、舌 癌、前立腺癌、膀胱癌、悪性リンパ腫、皮膚癌、甲状腺 癌、精巣癌、肝臓癌、膵癌、大腸癌、直腸癌、尿路上皮 癌など)に伴う高カルンウム血症、関節リウマチ、変性 性関節症、癌(扁平上皮癌細胞、腺癌細胞、黒色腫細 胞、骨肉腫細胞、神経芽腫細胞、血液系癌細胞など)の 骨転移、骨溶解、骨破壊、骨組織に存在する癌細胞の増 殖、局所での副甲状腺ホルモン関連タンパケの産生に起 因する疾患、原発性の局所癌に起因する症状(疼痛、神 経圧迫、高カルシウム血症、骨折及び悪液質など)、 協、歯周若しくは歯肉等における疾患(歯槽膿漏、歯肉 炎、歯周病など)、敗血症(sepsis)、全身性炎症応答 症候群 (SIRS) 、及び低リン血症(低リン血性くる病、 低リン血性ビタミンD抵抗性くる病なと) などが挙げら れる。また、本発明の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル 抗体は、原発性の局所癌に罹患している患者の延命のた めの使用においても有用である。

【0113】 さらに、本発明のヒトPTHrPに反応性を有するヒトモノクローナル抗体及びその医薬組成物は、高カルシウム血症、並びに骨、歯及びカルシウム代謝異常に関連する疾患の治療剤として用いられている強力な骨吸収抑制作用を有するビスフォスフォン酸塩(ビスフォスフォネート)系化合物(例えば、パミドロン酸塩、エチドロン酸塩、リセドロン酸塩、ビロリン酸、クロドロン酸塩、チルドロン酸塩、アレンドロン酸塩、BM21.0955、YM-175、CGP42446など)またはその水和物と併用して用いることにより、一連の癌関連症状と高カルシウム血症とを合わせた予防、治療においても有用である。

[0114]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

- · 110: Japan Tobacco, Inc.
- +120 Human Monoclonal Antibody For Parathyroid Hormone-Related Protein
- · 130 · J98-0142
- · 140 ·
- · 141 ·
- 150 · JP P1998-188196
- +151 + 1998-06-17
- 150 JP P1998-196729
- .151 1998-06-26
- $1160 \cdot 45$
- (170 PatentIn Ver. 2.0

- 210 1
- +211 + 209
- · 212 · PRT
- · 213 · Homo sapiens
- · 220 ·
- · 221 · PROPEP
- $\pm .222 \cdot (1) \dots (36)$
- 400 1
- Met Gln Arg Arg Leu Val Gln Gln Trp Ser Val Ala Val Phe Leu Leu
  - 5 10
- Ser Tyr Ala Val Pro Ser Cys Gly Arg Ser Val Glu Gly Leu Ser Arg 20 25 30
- Arg Leu Lys Arg Ala Val Ser Glu His Gln Leu Leu His Asp Lys Gly
- Lys Ser Ile Gln Asp Leu Arg Arg Arg Phe Phe Leu His His Leu Ile
  50 55 60
- Ala Glu Ile His Thr Ala Glu Ile Arg Ala Glu Ser Glu Val Ser Pro
- Asn Ser Lys Pro Ser Pro Asn Thr Lys Asn His Pro Val Arg Phe Gly 85 90 95
- Ser Asp Asp Glu Gly Arg Tyr Leu Thr Gln Glu Thr Asn Lys Val Glu 100 105 110
- Thr Tyr Lys Glu Gln Pro Leu Lys Thr Pro Gly Lys Lys Lys Ala 115 120 125
- Lys Pro Gly Lys Arg Lys Glu Gln Glu Lys Lys Lys Arg Arg Thr Arg 130 135 140
- Ser Ala Trp Leu Asp Ser Gly Val Thr Gly Ser Gly Leu Glu Gly Asp 145 150 155 160
- His Leu Ser Asp Thr Ser Thr Thr Ser Leu Glu Leu Asp Ser Arg Thr 165 170 175
- Ala Leu Leu Trp Gly Leu Lys Lys Lys Glu Asn Asn Arg Arg Thr
- His His Met Gln Leu Met Ile Ser Leu Phe Lys Ser Pro Leu Leu Leu 195 200 205
- Leu
- <210 . 2
- <211 / 34
- · 212 · PRT
- (213) Homo sapiens
- <220°
- · 221 · PEPTIDE
- .222 . (1) . . (34)
- 400 2
- Ser Val Ser Glu Ile Gln Leu Met His Asn Leu Gly Lys His Leu Asn 1 5 10 15
- Ser Met Glu Arg Val Glu Trp Leu Arg Lys Lys Leu Gln Asp Val His
- 20 25

Asn Phe

```
€210>-3
+211≥ 720
- 212 > DNA
-213 Homo sapiens
- 2200
· 221 · CDS
· 222 · (1) . . (720)
- 550.-
·221/ sig_peptide
222 \cdot (1) \dots (60)
+350 +
· 221 · V_region
-222 - (61) . . (397)
· 220 ·
+221 + C_{region}
·222 · (398) . . (717)
< 220 ·
·221 · unsure
+222 + (80)
· 223 · This base has not yet been determined. The codon
      containing this base encodes either one of Phe,
      Ser, Tyr or Cys.
<220 ·
<221 · unsure
-222 + (467)
· 223 · This base has not yet been determined. The codon
      containing this base encodes either one of Phe,
      Ser, Tyr or Cys.
· 220 ·
· 221 · unsure
+222 \cdot (492)
\cdot\,223 This base has not yet been determined. The codon
      containing this base encodes Phe or Leu.
.400 . 3
atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc tct
                                                                       48
Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser
                                                             15
                                        10
  1
gga tee agt ggg gat att gtg atg act eag tnt eea ete tee etg eee
                                                                       96
Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro
                                                         30
              20
                                   25
gte acc cct gga gag ccg gee tee att tee tge agg ttt agt cag age
                                                                       144
Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Phe Ser Gln Ser
                                                    45
          35
                               40
cte etg cat agt aat gga aac aac tat ttg gat tgg tac etg cag aag
                                                                       192
Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys
                                                60
      50
                           55
cca ggg cag tot cca cag tto etg ato tat ttg ggt tot aat egg gee
                                                                       240
Pro Gly Gln Ser Pro Gln Phe Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala
                       70
                                            75
 65
```

tcc ggg gtc cct gac agg ttc agt ggc agt gga tca ggc aca gat ttt

288

Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
85 90 95
aca ctg aaa atc agc aga gtg gag gct gag gat gtt ggg gtt tat tac 336
Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr
100 105 110
tgc atg caa gct cta caa act cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa 384
Cys Met Gln Ala Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys
115 120 125
gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg 432
Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro
130 135 140
cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tnt gtt gtg tgc ctg 480
Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Xaa Val Val Cys Leu
145 150 155 160
ctg aat aac ttn tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat 528
Leu Asn Asn Xaa Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 165 170 175
165 170 175  aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac 576
Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp
180 185 190
age aag gac age ace tac age etc age age ace etg age aga aaa 624
Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys
195 200 205
gca gac tac gag aaa cac aaa gtt tac gcc tgc gaa gtc acc cat cag 672
Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln
210 215 220
ggc ctg agc tcg ccc gtc aca aag agc ttc aac agg gga gag tgt tag 720
Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys
225 230 235 240
<210 4
<211 > 239
₹212 ← PRT
<213 Homo sapiens
(220)
<221 · unsure
· 222 · (27)
223. This amino acid has not yet been determined
and is possibly either one of Phe, Ser,
Tyr or Cys.
€220,
· 221 · unsure
. 222 · (156)
223 This amino acid has not yet been determined
and is possibly either one of Phe, Ser,
Tyr or Cys.
220
(221) unsure
222 (164)

<223. This amino acid has not yet been determined

and is possibly Phe or Leu.

<400> 4

Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser 1 5 10 15 Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro 20 25 30

Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Phe Ser Gln Ser

Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys
50 55 60

Pro Gly Gln Ser Pro Gln Phe Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala 65 70 75 80

Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
85 90 95

Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr 100 105 110

Cys Met Gln Ala Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys 115 120 125

Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 130 135 140

Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Xaa Val Val Cys Leu 145 150 155 160

Leu Asn Asn Xaa Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 165 170 175

Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 180 185 190

Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys 195 200 205

Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 210 215 220

Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys 225 230 235

- √210 + 5
- 211 720
- +212 + DNA
- ·213 · Homo sapiens
- · 220 ·
- · 221 · CDS
- -222 (1).. (720)
- · 220 ·
- · 221 · sig\_peptide
- $-222 \cdot (1) ... (60)$
- 220 -
- 221 V\_region
- +222 + (61) ... (397)
- 220 -
- 221 · C\_region
- 222 + (398) . . (717)
- 400

W. J. J. Tun Val Sar
Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser
1 5
are too agt ggg gat att gtg atg act cag ici cca cie tee es es
Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro
20
ate acc cet gra gag eeg gee acc ate tee tge agg tee agt oug
Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Thr Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser
35
ctc ctg cat aga aat gga aac aac tat ttg gat tgg ttc ttg cag aag 192
Leu Leu His Arg Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Phe Leu Gln Lys  60
50
cca ggg cag tet cca cag etc etg ate tat ttg gge tet aat egg gee 240
Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala 70 75 80
65
tcc ggg gtc cct gac agg ttc agt ggc agt gga tca ggc aca gat ttt 288
Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe  90  95
aca ctg aaa ctc agc aga gtg gag gct gag gat gtt ggg ctt tat tac 336
Thr Leu Lys Leu Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Leu Tyr Tyr
105
tgc atg caa gct cta caa att cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa 384
Cys Met Gln Ala Leu Gln Ile Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys
100 125
gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg 432
Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro
130 135 140
and tet gat gag cag ttg aaa tet gga act gee tet gtt gtg tge etg 480
Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu
145 150 155 100
otg aat aac tto tat coo aga gag goo aaa gta cag tgg aag gtg gat 528
Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Irp Lys Val Asp
165 170 175
aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac 576
Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser val inr Glu Gli Asp
180 185 190
age aag gae age ace tac age etc age age ace etg age etg age aaa 624
Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys
195 200 205
goa gae tae gag aaa cae aaa gte tae gee tge gaa gte dee ear sag
Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln
210 215 220 215 220 277 gga gag tgt tag 720
age ctg age teg eee gte aca aag age tie aac agg gga gag age
Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys
225 230 235 240
<210 · 6
·211 · 239
· 212.5 PRT
(213) Homo sapiens
(400 ≥ 6
Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser

10 Gly Sor Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro Val Ihr Pro Gly Glu Pro Ala Ihr Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser 40 Leu Leu His Arg Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Phe Leu Gln Lys 55 Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala 75 70 Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 90 Thr Leu Lys Leu Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Leu Tyr Tyr 105 Cys Met Gln Ala Leu Gln Ile Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys 120 Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 140 135 Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 155 150 Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 170 Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 185 Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys 200 Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 220 215 Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys 230 225 -210 - 7+211 + 720<212 > DNA · 213 · Homo sapiens 220 + 221 + CDS · 222 · (1) . . (720) - 220 --221 sig\_peptide . 222 - (1).. (60) -220 --221 · V\_region . 222 (61).. (397) 220 -221 · C\_region 222 - (398) . . (717) 220 -221 · unsure 222 - (74)  $223\circ$  This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Ile.

Thr, Asn or Ser.	
. 220	
· 221 · unsure	
. 222 · (80)	
223 This base has not yet been determined. The codon	
containing this base encodes either one of Phe,	
Ser, Tyr or Cys.	
• 220 •	
.221 · unsure	
· 222 · (252)	
223. This base has not yet been determined. The codon	
containing this base highly possibly encodes Pro.	
<400 ≥ 7	
atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc tct	48
Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser	
1 5 10	
gga too agt ggg gat att gtg atg ant cag tht cca ctc tcc ctg ccc	96
Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro	
20 25	
gtc acc cct gga gag ccg gcc tcc atc tcc tgc agg tct agt cag agc	144
Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser	
35 40 45	100
ctc ctg cat agt aat gga aac aat tat ttg gat tgg tat ctg cag aag	192
Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gin Lys	
50 55 60	040
cca ggg cag tet eta cag ete etg ate tat ttg gge tet aat egg gee	240
Pro Gly Gln Ser Leu Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Ash Arg Ala	
65 70 75 80	000
tee ggg gte een gae agg tte agt gge agt gga tea gge aca gat ttt	288
Ser Gly Val Xaa Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Inr Asp Phe	
85 90 95	336
aca ctg aaa atc agc aga gtg gag gtt gag gat gtt ggg gtt tat ta	330
Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Val Glu Asp Val Gly Val Tyr	
100 105 110	38
tgc atg caa gct tta caa act cca ttc act ttc ggc cct gag acc aaa	00
Cys Met Gln Ala Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Glu Thr Lys	
115	43
gtg gat ttc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg	-
Val Asp Phe Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro	
1.30	48
cca tet gat gag cag ttg aaa tet gga aet gee tet gtt gtg tge etg	
Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 150 155 160	
145 150	52
ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat	
Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp	
165 170	

aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac576Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp180

```
age aag gac age ace tac age etc age age ace etg acg etg age aaa
                                                                     6^{9}4
Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys
                             200
gea gac tae gag aaa cae aaa gtt tae gee tge gaa gte aee cat eag
                                                                     672
Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln
                         215
gge etg agt teg eee gte aca aag age tte aac agg gga gag tgt tag
                                                                     720
Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys
                                                               240
                                          235
                     230
225
· 210 · 8
 211 \cdot 239
- 212 - PRT
 · ?13 · Homo sapiens
 - 220 -
· 221 · unsure
+222 + (25)
\cdot\,223\cdot This amino acid has not yet been determined
       and is possibly either one of Ile, Thr.
      Asn or Ser.
· 220 ·
 · 221 · unsure
 -222 \cdot (27)
 \pm 2.23. This amino acid has not yet been determined
       and is possibly either one of Phe, Ser,
       Tyr or Cys.
 · 220 ·
 · 221 · unsure
 < 222 · (84)
 \pm 223 . This amino acid has not yet been determined
       and is possibly Pro.
 400 - 8
 Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser
                                        10
  1
 Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro
                                    25
 Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser
                               40
 Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys
                           55
 Pro Gly Gln Ser Leu Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala
                                            75
                       70
  65
 Ser Gly Val Xaa Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
                                        90
                   85
  Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Val Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr
              100
                                   105
 Cys Met Gln Ala Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Glu Thr Lys
                                                   125
                               120
          115
  Val Asp Phe Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro
                                                140
                           135
      130
```

Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 150 145 Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 170 165 Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 185 180 Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys 200 Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 215 Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys 235 230 225· 210 · 9 <211 > 720 <212 > DNA <213 \ Homo sapiens <220> <222 \( (1) \). (720) <220 € √221 sig\_peptide <222> (1).. (60) 12202 <221> V\_region <222 (61).. (397)</p> <220> ·221> C\_region ·222 · (398) . . (717) <220> <221> unsure <222> (230)  $\cdot\,223$ . This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Ser, Tyr or Cys. .220 > :221> unsure .222 (252) 223 This base has not yet been determined. The codon containing this base highly possibly encodes Pro. <220> ⟨221⟩ unsure  $\cdot 222 > (349)$  ${<}223{>}$  This base has not yet been determined. The codon containing this base either one of Leu, Ile or Val. atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc tct 48 Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser

gga tcc agt ggg gat att gtg atg act cag tct cca ctc tcc ctg ccc

96

Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro 20 25 gte ace eet gga gag eeg gee tee ate tee tge agg tet agt eag age 144 Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser 35 ctc ctg cat agt aat gga aac aat tat ttg gat tgg tat ctg cag aag 192 Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys 55 50 cca ggg cag tet eta cag ete etg ate tat ttg gge tnt aat egg gee 240 Pro Gly Gln Ser Leu Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Xaa Asn Arg Ala 75 70 too ggg gto con gac agg tto agt ggc agt gga toa ggc aca gat ttt 288 Ser Gly Val Xaa Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 336 Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Val Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr 105 tgc atg caa gct nta caa act cca ttc act ttc ggc cct gag acc aaa 384 Cys Met Gln Ala Xaa Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Glu Thr Lys 120 115 gtg gat ttc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg 432 Val Asp Phe Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 130 135 480 cca tet gat gag cag ttg aaa tet gga aet gee tet gtt gtg tge etg Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 155 150 145 528 ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 175 170 165 576 aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 185 180 624 age aag gae age ace tac age etc age age ace etg acg etg age aaa Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys 200 672 gca gac tac gag aaa cac aaa gtc tac gcc tgc gaa gtc acc cat cag Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 215 720 gge etg age teg eec gte aca aag age tte aac agg gga gag tgt tag Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys 230 235 225 · 210 · 10 -211 - 239· 212 · PRT 213 · Homo sapiens 220 -221 unsure  $1222 \cdot (77)$ <223 This amino acid has not yet been determined</p>

and is possibly either one of Phe, Ser, Tyr

or Cys.

- 220
- ·221 · unsure
- · 222 · (84)
- · 223 · This amino acid has not yet been determined and is possibly Pro.
- 220
- · 221 · unsure
- · 222 \ (117)
- $\cdot 223$ . This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Leu, Ile
- ×400×10
- Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser 1 5 10 15
- Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro
- Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser 35 40 45
- Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys
  50 55 60
- Pro Gly Gln Ser Leu Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Xaa Asn Arg Ala 65 70 75 80
- Ser Gly Val Xaa Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
  85 90 95
- Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Val Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr 100 105 110
- Cys Met Gln Ala Xaa Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Glu Thr Lys 115 120 125
- Val Asp Phe Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 130 135 140
- Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu
  145 150 155 160
- Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 165 170 175
- Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 180 185 190
- Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys 195 200 205
- Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 210 215 220
- Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys 225 230 235
- . 210 > 11
- <211 × 720
- · 212 > DNA
- <213, Homo sapiens
- (220)
- · 221 · CDS
- .222 · (1).. (720)

```
< 2205
<221 sig_peptide
<222 \( (1) \). (60)
< 220
+221 · V_region
+222 + (61) \dots (397)
+ 220 ·
· 221 · C_region
+222 + (398) . . (717)
220 •
 221 · unsure
 222 - (74)
\pm 223 . This base has not yet been determined. The codon
      containing this base encodes either one of Ile,
      Thr, Asn or Ser.
 220 ·
+221 · unsure
 222 \cdot (80)
\pm 223 . This base has not yet been determined. The codon
      containing this base encodes either one of Phe,
      Ser, Tyr or Cys.
· 220 ·
· 221 · unsure
 222 (349)
\cdot\,223\cdot This base has not yet been determined. The codon
       containing this base encodes either one of Leu,
       Ile or Val.
 220 -
 221 · unsure
+222 + (437)
· 223 · This base has not yet been determined. The codon
       containing this base encodes either one of Phe,
       Ser, Tyr or Cys.
. 220 .
 -221 unsure
+222 + (648)
 223. This base has not yet been determined. The codon
       containing this base highly possibly encodes Val.
 400 11
                                                                       48
atg agg etc cet get cag etc etg ggg etg eta atg etc tgg gte tet
 Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser
                    5
                                        10
                                                             15
   1
 gga tee agt ggg gat att gtg atg ant cag tht eca ete tee etg eec
                                                                       96
Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro
              20
 gto act cot gga gag cog goo too ato too tgo agg tot agt cag ago
                                                                       144
 Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser
                                40
          35
 ctc ctg cat agt aat gga aac aac tat ttg gat tgg tac ctg cag aag
                                                                       192
```

Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys

50 55 60 cca ggg cag tot cca cag tto ctg ato tat ttg ggt tot aat cgg gcc 240 Pro Gly Gln Ser Pro Gln Phe Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala 288 tcc ggg gtc cct gac agg ttc agt ggc agt gga tca ggc aca gat ttt Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe aca ctg aaa atc agc aga gtg gag gct gag gat gtt ggg gtt tat tac 336 Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr 100 105 tge atg caa get nta caa att cea tte act tte gge eet ggg ace aaa 384 Cys Met Gln Ala Xaa Gln Ile Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg 432 Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 135 cca tnt gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg 480 Pro Xaa Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 150 155 ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat 528 Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 576 aac gee ete eaa teg ggt aac tee eag gag agt gte aca gag eag gac Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp age aag gae age ace tae age etc age age ace etg aeg etg age aaa 624 Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys 195 200 205 672 gea gae tae gag aaa eae aaa gtn tae gee tge gaa gte aee eat eag Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Xaa Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 210 215 220 720 gge etg age teg eee gte aca aag age tte aac agg gga gag tgt tag Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys 225 230 235 240 210, 12 <211 > 239 <212 / PRT <213> Homo sapiens <220 · ·221 · unsure <222 · (25)</pre> '223 This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Ile, Thr, Asn or Ser. €220> ·221 · unsure

·222 \ (27)

\*223 · This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Phe, Ser,

Tyr or Cys. €2201 · 221 : unsure +222 + (117)223. This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Leu, Ile or Val. · 220 · ·221 · unsure · 222 · (146)  $\cdot\,223$  . This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Phe, Ser, Tyr or Cys. . 220 . ⟨221⟩ unsure  $.222 \cdot (216)$  $\cdot\,223\,\cdot$  This amino acid has not yet been determined and is possibly Val. Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser 5 Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro 20 Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser 45 Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys Pro Gly Gln Ser Pro Gln Phe Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala 75 Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 90 Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr 105 Cys Met Gln Ala Xaa Gln Ile Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys 120 Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 140 Pro Xaa Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 155 145 150 Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 170 Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 185 Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys 200 Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Xaa Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 220 215 Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys

235

<210> 13

230

225

```
211 · 720
√212 · DNA
· 213 · Homo sapiens
· 220 ·
₹221 · CDS
⟨222⟩ (1).. (720)
.220
·221> sig_peptide
<222 (1).. (60)
<220>
<221> V_region
<222> (61).. (397)
·220>
<221 > C_region
<222> (398).. (717)
220
<221> unsure
<222> (465)
<223> This base has not yet been determined. The codon
      containing this base highly possibly encodes Ala.
<400> 13
atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc tct
                                                                   48
Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser
ggt tcc agt ggg gat att gtg atg act cag tcc cca ctc tcc ctg ccc
                                                                    96
Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro
                                  25
              20
gtc acc cct gga gag ccg gcc tcc atc tcc tgc agg tct agt cag agc
                                                                    144
Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser
          35
ctc ctg cat agt aat ggg aat aac tat ttg gat tgg tac ctg cag aag
                                                                    192
Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys
      50
cca ggg cag tct cca cag ctc ctg atc tat ttg ggt tct aat cgg gcc
                                                                    240
Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala
                                          75
 65
 tcc ggg gtc cct gac agg ttc agt ggc agt gga tca ggc aca gat ttt
                                                                    288
 Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
                  85
                                       90
 aca ctg aaa atc agc agg gtg gag gct gag gat gtg ggg att tat tac
                                                                    336
 Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Ile Tyr Tyr
             100
                                  105
 tgc atg caa gct cta caa act cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa
                                                                    384
 Cys Met Gln Ala Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys
 gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg
                                                                    432
 Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro
                          135
 cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gen tct gtt gtg tgc ctg
                                                                    480
 Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Xaa Ser Val Val Cys Leu
```

145					150					155					160	
ctg a																528
Leu A	sn A	lsn	Phe	Tyr	Pro	Arg	Glu	Ala	Lys	Val	Gln	Trp	Lys		Asp	
				165					170					175		
aac g																576
Asn A	la l	.eu	Gln	Ser	Gly	Asn	Ser	Gln	Glu	Ser	Val	Thr		Gln	Asp	
			180					185					190			
agc a																624
Ser L	ys i	<b>\</b> sp	Ser	Thr	Tyr	Ser	Leu	Ser	Ser	Thr	Leu		Leu	Ser	Lys	
		195					200					205				270
gca g																672
Ala A	sp î	Гуr	Glu	Lys	His	Lys	Val	Tyr	Ala	Cys	Glu	Val	Thr	His	Gln	
2	10					215					220					
																700
ggc c															tag	720
Gly L	.eu	Ser	Ser	Pro	Val	Thr	Lys	Ser	Phe	Asn	Arg	Gly	Glu	Cys		
225					230					235					240	
<210	· 14															
· 211	23	9														
· 212	PR	T														
· 213	• Но	mo .	sapi	ens												
. 220	,															
<221	un	sur	e													
· 222																
· 223	· Th	is	am i n	o ac	id h	as n	ot y	et b	een	dete	rmin	ed				
	an	d i	s po	ssib	ly A	la.										
√400													_			
Met /	Arg	Leu	Pro	Ala	Gln	Leu	Leu	Gly			Met	Leu	Trp			
1				5					10		_		0	. 15		
Gly S	Ser	Ser	Gly	Asp	Ile	Val	Met			Ser	Pro	Leu			i Pro	
			20					25		_			30		C	
Val '	Thr	Pro	Gly	Glu	Pro	Ala			Ser	Cys	Arg			r GII	ı Ser	
		35					40				_	45		0.1		
Leu	Leu	His	Ser	· Asn	Gly	Asn	Asn	Ту	: Leu	Asp			· Lei	ı GII	ı Lys	
	50					55	i				60	1				
															4.1	
Pro	Gly	Glr	Sei	r Pro	Glr	ı Lei	ı Lei	ı Ile	e Tyr			Sei	: Ası	n Ar	g Ala	
65					7(					75					80	
Ser	Gly	Val	Pro	As <sub>t</sub>	Ar <sub>8</sub>	g Phe	Sei	: G1;	y Sei	Gly	/ Ser	· Gly	/ Th		p Phe	
				88					90					9		
Thr	Leu	Lys	s Ile	e Sei	r Ar	g Val	Glu	ı Al	a Glu	ı Ası	o Val	Gly	<i>i</i> 11	е Ту	r Tyr	
			100					10					11			
Cys	Met	Gli	1 A1	a Lei	u Gli	n Thi	r Pro	) Ph	e Thi	r Phe	e Gly	Pro	o Gl	y Th	r Lys	
		118					120					12				
Val	Asp	116	e Ly:	s Ar	g Th	r Va	l Ala	a Al	a Pro	s Se	r Val	Phe	e []	e Ph	e Pro	
	130					13	5				140	)				
Pro	Ser	Ası	p G1	u Gli	n Le	u Ly:	s Se	r Gl	y Th	r Xa	a Sei	: Va	l Va	1 Cy	s Leu	
145					15					15					160	
	Asn	As	n Ph	e Ty	r Pr	o Ar	g Gl	u Al	a Ly	s Va	l Gli	n Tr	p Ly	s Va	l Asp	)
	Asn	Ası	n Ph	e Ty 16	_	o Ar	g Gl	u Al	a Ly. 17		l Gli	n Tr	p Ly	s Va		)

Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 180 185 190

Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys
195 200 205

Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln
210 215 220

210 215 220
Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys

225 230 23

210 15

£211 × 720

1212 · DNA

√213 · Homo sapiens

√220>

<221> CDS

<222> (1).. (720)

<220 ·

<221> sig\_peptide

<222> (1).. (60)

<220>

<221> V\_region

·222 \ (61) . . (397)

<220>

/221> C\_region

· 222 > (398) . . (717)

<220>

· 221 · unsure

<222> (14)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Val, Ala, Asp or Gly.

**\220** ·

<221> unsure

· 222> (39)

<223. This base has not yet been determined. The codon containing this base highly possibly encodes Leu.

⟨220⟩

<221/ unsure

<222> (74)

223 This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Ile, Thr, Asn or Ser.

. 220 -

<221 · unsure

<222 / (80)

·223 This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Ser, Tyr or Cys.

·.220 ·

·221 · unsure

(222→ (648)

 $\langle 223 \rangle$  This base has not yet been determined. The codon containing this base highly possibly encodes Val <400 → 15 atg agg etc cet gnt cag etc etg ggg etg eta atg etn tgg gte tet Met Arg Leu Pro Xaa Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Xaa Trp Val Ser 1 ົວ gga tcc agt ggg gat att gtg atg ant cag tnt cca ctc tcc ctg ccc 96 Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro 25 20 gte acc cet gga gag ceg gee tee ate tee tge agg tet agt cag age 144 Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser 40 35 192 ctc ctt cat agt aat gga tac aac tat ttg gat tgg ttc ctg cag aag Leu Leu His Ser Asn Gly Tyr Asn Tyr Leu Asp Trp Phe Leu Gln Lys 55 cca ggg cag tot cca cag etc etg ate tat ttg ggt tet aat egg gee 240 Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala 75 tcc ggg gtc cct gac agg ttc agt ggc agt gga tca ggc aca gat ttt 288 Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 85 aca ctg aaa atc agc aga gtg gag gct gag gat gtt ggg gtt tat tac 336 Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr 100 tgc atg caa gct cta caa act cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa Cys Met Gln Ala Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys 115 gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 135 130 cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 155 150 528 ctg aat aac tte tat eee aga gag gee aaa gta eag tgg aag gtg gat Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 170 165 aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 185 age aag gac age ace tac age ctc age age ace ctg acg ctg age aaa Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys 200 gea gae tae gag aaa cae aaa gtn tae gee tge gaa gte aee eat eag 672 Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Xaa Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 215 210 gge etg age teg eee gte aca aag age tte aac agg gga gag tgt tag Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys 240 235 230 225

<210> 16

 $\cdot\,211\cdot\,239$ · 212 • PRT · 213 · Homo sapiens · 220 · ₹221 · unsure . 222 > (5)  $\cdot\,223\,^\circ$  This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Val, Ala, Asp or Gly. <220 € <221> unsure <222> (13) <223 This amino acid has not yet been determined</p> and is possibly Leu. <220 ⋅ <221 / unsure **1222> (25)**  $\ensuremath{\checkmark} 223$ . This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Ile, Thr, Asn or Ser. 1220° /221 · unsure .222 > (27)  $\stackrel{\scriptstyle <}{\scriptstyle <} 223$  . This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Phe, Ser, Tyr or Cys. <220 > <221> unsure <222 · (216) <223> This amino acid has not yet been determined and is possibly Val. · 400 > 16 Met Arg Leu Pro Xaa Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Xaa Trp Val Ser 10 Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro 25 Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser 45 40 Leu Leu His Ser Asn Gly Tyr Asn Tyr Leu Asp Trp Phe Leu Gln Lys 60 55 Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala 70 Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 90 Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr

105

140

Cys Met Gln Ala Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys
115 120 125

Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro

135

100

130

## (49特開2000-80100 (P2000-80100A)

Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 155 150 Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 170 165 Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 185 180 Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys 200 Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Xaa Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 220 215 Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys 235230 225 +210 + 17+211 + 720· 212 · DNA · 213 · Homo sapiens <220 · +221 + CDS +222 + (1) ... (720). 220 -· ?21> sig peptide  $+222 \cdot (1) ... (60)$ · 220 · -221 · V\_region ·222 · (61) . . (397) · 220 · <221 V\_region</pre> +222 + (398) . . (717) <220 · 221 unsure · 222 · (7)  $\cdot\,223\cdot$  This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Leu, Ile or Val. · 220 · - 222 > (11)  $\pm 223$  . This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Leu, Pro, His or Arg. <220 · 221 · unsure +222 + (80) $\pm 223$  . This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe. Ser, Tyr or Cys. 220 +221 unsure <222 ← (349) <2232 This base has not yet been determined. The codon

containing this base encodes either one of Leu, Ile or Val.

71 1/ 1	
Ile or Val.	
(400°, 17	48
atg agg ntc ent get cag ete etg ggg etg eta atg tte tgg gte tet	10
Met Arg Xaa Xaa Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Phe Trp Val Ser	
1 5 10 15	06
gga tee agt ggg gat att gtg atg act eag tht eea ete tee etg eee	96
Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro	
20 25 30	
gtc acc cct gga gag ccg gcc tcc att tcc tgc agg tct agt cag agc	144
Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser	
35 40 45	
ctc ctg cat agt aat gga aac aac tat ttg gat tgg tac ctg cag aag	192
Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys	
50 55 60	
cca ggg cag tet cca cag tte etg ate tat ttg ggt tet aat egg gee	240
Pro Gly Gln Ser Pro Gln Phe Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala	
75 80	
tcc ggg gtc cct gac agg ttc agt ggc agt gga tca ggc aca gat ttt	288
tcc ggg gtc cct gac agg ttc agt ggc agt ggd tca ggs and co	
Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe	
85	336
aca ctg aaa atc agc aga gtg gag gct gag gat gtt ggg gtt tat tac	
Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr	
100	384
tgc atg caa gct nta caa act cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa	301
Cys Met Gln Ala Xaa Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys	
115 120 125	420
gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg	432
Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro	
130 135 140	
cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg	480
Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu	
145 150 155 160	
ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat	528
Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp	
165 170 175	
aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac	576
Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp	
180 185 190	
age aag gae age ace tac age ete age ace etg acg etg age aaa	624
Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys	
205	
195	672
gca gac tac gag aaa cac aaa gtc tac gcc tgc gaa gtc acc cat cag	
Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln	
210 215 220	720
gge etg age teg eee gte aca aag age tte aac agg gga gag tgt tag	120
Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys	
?25 230 235 240	
₹210°- 18	

```
<212> PRT
+213> Homo sapiens
· 2205
-221 unsure
 222 \cdot (3)
+223 · This amino acid has not yet been determined
      and is possibly either one of Phe. Leu,
      Ile or Val.
· 220 ·
· 221 · unsure
+222 - (4)
+223 . This amino acid has not yet been determined
      and is possibly either one of Leu, Pro.
      His or Arg.
 220 -
·221/ unsure
 222 \cdot (27)
· 223 > This amino acid has not yet been determined
       and is possibly either one of Phe, Ser,
       Tyr or Cys.
220 .
·221 · unsure
+ 222 > (117)
 · 223 . This amino acid has not yet been determined
       and is possibly either one of Leu, Ile
       or Val.
 · 400 > 18
 Met Arg Xaa Xaa Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Phe Trp Val Ser
                   5
   1
 Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro
                                   25
              20
 Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser
                               40
 Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys
                           55
 Pro Gly Gln Ser Pro Gln Phe Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala
                       70
 Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
                   85
                                       90
 Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr
              100
                                   105
 Cys Met Gln Ala Xaa Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys
                              120
 Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro
                          135
 Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu
                                           155
                      150
 145
 Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp
                                       170
```

Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp

180 185 190

Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys
195 200 205

Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 210 215 220

Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys 225 230 235

·210 · 19

-211 - 720

-212 DNA

· 213 / Homo sapiens

· 220 ·

<221 · CDS

· 222 · (1) . . (720)

<220>

.221 · sig\_peptide

·222> (1).. (60)

<220>

<221 > V\_region

<222 / (61) . . (397)

. 220 -

<221> C\_region

<:222 \* (398) . . (717)</pre>

<220≥

 $\langle 221 \rangle$  unsure

<222> (74)

<223. This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Ile, Thr. Asn or Ser.

<220 \

<221 unsure

<222 · (80)</pre>

\*223 This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Ser, Tyr or Cys.

· 220 ·

<221> unsure

<222 ⋅ (637)

<223. This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Gln, Lys or Glu.</p>

:220·

1221 · unsure

(222) (643)

· 223. This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Gln, Lys or Glu.

· 220 ·

<221 unsure

<222 (657)

cirtaining this base encodes Cys or Tip.  220- 221- unsure 222- (659) 223- This base has not yet been determined. The codon containing this base either one of Val. Ala, Glu or Gly.  220- 221- unsure 222- (665) 223- This base has not yet been determined. The codon containing this base either one of Val. Ala, Glu or Gly.  220- 221- unsure 222- (665) 223- This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Ile.  Thr. Asn or Ser.  400- 19 atg agg etc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc tct Agr Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Tip Val Ser  1																	
1221   1222   1222   1222   1222   1222   1223																	
221: unsure 222: (659) 223: This base has not yet been determined. The codon containing this base either one of Val. Ala. Glu or Gly. 220: unsure 222: (666) 223: This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Ile. Thr. Asn or Ser.  400: 19 atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc tct Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser 1 5 10 15 gga tcc agt ggg gat att gtg atg ant cag tnt cca ctc cct ccc ccc Giy Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro 20 25 30 gtc acc cct gga gag ccg gct cct att cct gg agg ctt agt cag agg Val Trp Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser 35 40 45 ctc ctg aat agt aat gga tac aac tat ttc gat tgg tac ct gag aag Leu Leu Asn Ser Asn Gly Tyr Asn Tyr Phe Asp Trp Tyr Leu Gln Lys 50 60 cca ggg cag tct cca cag ctc ctg atc tat ttg ggt tct aat cgg gcc Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala 65 70 75 80 tcc ggg gtc cct gac agg tct agt gga tca ggc aca gat ttt Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 85 90 95 aca ct gaaa atc agc aga gtg ga gt ga gg gg gg gg gc ga ga ag ag gg gg aca ga ga ga gg gg aca act ca ca act cta cat ttc gg gg ct ct tat ca Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr 100 105 110 tgc atg caa act cta caa act cca ttc act ttc gg cct ggg aca aaa Cys Met Gln Thr Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys 115 120 125 gg gat atc aaa cga act gg gg tg gc acc tg gg acc ga aaa Cys Met Gln Thr Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys 116 120 135 140 cca tct gat gag cag gt tg gac tcc tg tct tat ccc gd 324 Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 130 135 140 cca tct gat gag cag ttg aaa tct gg act gct tct att ccc gd 432 Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 130 135 140 cca tct gat gag cag ttg aaa tct gg act gct ctt gt gt gc ctg ctg gat acc aca tct tat ccc aga gag gcc aaa gt cag tgg aag gtg ga Leu Ash Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp																	
222 · (659) 223 · This base has not yet been determined. The codon containing this base either one of Val. Ala, Glu or Gly. 220 · -221 · unsure -222 · (666) -223 · This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Ile.  Thr, Asn or Ser(400 · 19)  atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc tct Asn arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Try Val Ser  1	<220																
223 · This base has not yet been determined. The codon containing this base either one of Val. Ala. Glu or Gly.  220 · 221 · unsure  222 · (665)  - 223 · This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Ile. Thr., Asn or Ser.  (400 · 19)  atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc tct Agg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc tct Agg agg ctc cagt ggg gt att ga and cag tnt cca ctc tcc ctg ccc Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro 20	221	221) unsure															
containing this base either one of Val. Ala. Glu or Gly.  220  221: unsure 222: (665)  - 223: This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Ile. Thr. Asn or Ser.  400: 19 atg agg etc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc tct Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Try Val Ser 1																	
221 -   221 -   221 -   221 -   221 -   221 -   222 -   223 -   223 -   223 -   223 -   223 -   223 -   223 -   223 -   225 -   223 -   225 -   223 -   225	223																
220 · .221 · unsure																	
1221   unsure   1222   (665)   1223   This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Ile. Thr. Asn or Ser.   1		·															
- 222 · (665) - 223 · This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Ile.  Thr. Asn or Ser 3400 · 19  atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc tct  Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser  I 5 10 15  gga tcc agt ggg gat att gtg atg ant cag tnt cca ctc tcc ctg ccc Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro  20 25 30  gtc acc cct gga gag ccg gcc tcc atc tcc tge agg tct agt cag agc Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser  35 40 45  ctc ctg aat agt aat gga tac aac tat ttc gat tgg tac ctg cag aag Leu Leu Asn Ser Asn Gly Tyr Asn Tyr Phe Asp Trp Tyr Leu Gln Lys  50 55 60  cca ggg cag tct cca cag ctc ctg atc tat ttg ggt tct aat cgg gcc Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala  65 70 75 80  tcc ggg gtc cct gac agg ttc agt gga tca ggc aca ggt ttt Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe  85 90 95  aca ctg aaa atc agc aga gtg gag gct gag gat gg ggt tat tat Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe  100 105 110  tgc atg caa act cta caa act cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa  Cys Met Gln Thr Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys  115 120 125  gtg gat atc aac aca act gg gct gca cca tct gtc ta tc act tc ccg Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro  130 135 140  cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc ctt gtt gtg tgc ctg Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu  145 150 150 155 160  ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gca aaa gta cag tgg aag gtg gaa gg gag ag gg aag	220																
-223 · This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of IIe.  Thr, Asn or Ser.	.221																
containing this base encodes either one of Ile. Thr, Asn or Ser.  4000 19  atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg ggt tct  Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser  1																	
Thr, Asn or Ser.																	
atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc tct  Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser  1																	
at g agg ctc ctc ggg ctc ctc agg ctc ttg ggt ctc ttg ggt ctc ttg ggt ctc agg ctc led ggg ggt ctc agt ggg gg at att gtg atg ant cag tnt cca ctc tcc ctg ccc led ggg ctc led ggg ggg ggg ggg ggg ggg ggg ggg led ggg ggg ggg led ggg ggg ggg led ggg ggg ggg led ggg ggg ggg ggg led ggg ggg ggg led ggg ggg ggg led ggg ggg ggg led ggg ggg ggg ggg ggg ggg ggg ggg ggg g																	
Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser I         5         10         15         16         15         15         15         15         15         16         14         1											- 4		0.0	t a a	atc	tet	48
1	atg	agg	ctc	cct	gct	cag	ctc	ctg	ggg	ctg	cta	alg	t ou	ugg Ten	Val	Ser	10
gga tcc agt ggg gat att gtg atg ant cag tnt cca ctc tcc ctg ccc  Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro  20 25 30  gtc acc cct gga gag ccg gcc tcc atc tcc tgc agg tct agt cag agc Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser  35 40 45  ctc ctg aat agt aat gga tac aac tat ttc gat tgg tac ctg cag aag Leu Leu Asn Ser Asn Gly Tyr Asn Tyr Phe Asp Trp Tyr Leu Gln Lys  50 55 60  cca ggg cag tct cca cag ctc ctg atc tat ttg ggt tct aat cgg gcc Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala  65 70 70 75 80  tcc ggg gtc cct gac agg ttc agt gga gat ggt gag gat gtt ggg gtt tat ta	Met	Arg	Leu	Pro		Gln	Leu	Leu	Gly		Leu	meı	Leu	пр		561	
Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro 20   25   30     gte acc cet gga gag ceg gee tee ate tee tge agg tet agt cag age   144     Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser 35   40   45     cte ctg aat agt aat gga tae aac tat tte gat tgg tae ctg cag aag   192     Leu Leu Asn Ser Asn Gly Tyr Asn Tyr Phe Asp Trp Tyr Leu Gln Lys 50   55   60     cca ggg cag tet cea cag ete ctg ate tat ttg ggt tet aat cgg gee   240     Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala 65   70   75   80     tee ggg gte cet gae agg tte agt gge agt gga tea gge aca gat ttt Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe					-			_ 4 _	+		tnt	003	ctc	tcc	_	ccc	96
See	gga	tcc	agt	ggg	gat	att	gtg	atg	ant	Cla	Yaa	Pro	Leu	Ser	Leu	Pro	00
Steel acc cet gga gag eeg gee tee ate tee tge agg tet agt eag age   144	Gly	Ser	Ser		Asp	He	vai	меι		GIII	лаа	110	Leu		LCu		
Val   Thr   Pro   Gly   Glu   Pro   Ala   Ser   Ile   Ser   Cys   Arg   Ser   Ser   Gln   Ser							~~~	*		toc	tac	agg	tet		cag	agc	144
See	gtc	acc	cct	gga	gag	Dvo	Ala	Sar	Ile	Ser	Cvs	Arg	Ser	Ser	Gln	Ser	
Leu Leu Asn Ser Asn Gly Tyr Asn Tyr Phe Asp Trp Tyr Leu Gln Lys  50	vai	ınr		Gry	GIU	rio	Ala		110	JCI	0,0						
Leu Leu Asn Ser Asn Gly Tyr Asn Tyr Phe Asp Trp Tyr Leu Gln Lys		a + a		oat	aat	aaa	tac		tat	t.t.c	gat	tgg		ctg	cag	aag	192
50       55       60         cca ggg cag tet cca cag etc ctg atc tat ttg ggt tet aat egg gec       240         Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala       65       70       75       80         tcc ggg gtc cct gac agg ttc agt ggc agg ggt ggg aca ggt tt agg ggc aca ggt ttt       288         Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe       85       90       95         aca ctg aaa atc agc aga gtg gag gct gag gat gtt ggg gtt tat tac       336         Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr       100       105       110         tgc atg caa act cta caa act cca tca act cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa       384         Cys Met Gln Thr Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys       115       120       125         gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg       432         Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro       130       135       140         cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg       480         Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu       145       150       155       160         ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gag gac aaa gta cag tgg aag gtg gat 528       160       155       160         ctg aat Ash Ash Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp       165 <td></td>																	
240   Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala 65	Leu		ASII	361	ASII	O.			- , -		•						
Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala         65         70         75         80           tcc ggg gtc cct gac agg ttc agg ggc agg ggc agg ggc agg ggc aca ggt ttt         288           Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe         85         90         95           aca ctg aaa atc agc aga gtg gag gct gag gat gtt ggg gtt tat tac         336           Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr         100         105         110           tgc atg caa act cta caa act cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa         384           Cys Met Gln Thr Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys         125           gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg         432           Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro         130         135         140           cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg         480           Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu         145         150         155         160           ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag ttg aag gtg gat cag gat gat aca gcc ccc cca cca ftg gat aca gcc gcc cca gag gag gcc aaa gta cag ttg aag gtg gat gcc aaa gcc gcc cca ftct gcc cca gcc aca gcc gcc cca ftct gcc cca gcc aca gcc gcc cca ftct gcc gcc gcc gcc aca gcc gcc gcc gcc aca gcc gcc	cca		cag	t.c.t.	сса	cag	ctc	ctg	atc	tat	ttg	ggt	tct	aat	cgg	gcc	240
65       70       75       80         tee ggg gte cet gac age tee gac agg tte agt gge agt ggg tee ggg acc agg ttt       288         Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 85       90       95         aca etg aaa ate age aga gtg gag get gag gat gtt ggg gtt tat tae 336         Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr 100       105       110         tge atg caa act cta caa act cca tte act tte gge cet ggg acc aaa 384         Cys Met Gln Thr Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys 115         120       125         gtg gat ate aaa cga act gtg get gea cca tet gte tte ate tte ccg 432         Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 130         135       140         cca tet gat gag cag ttg aaa tet gga act gee tet gtt gtg tge etg 480         Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 145       150       155       160         ctg aat aac tte tat ccc aga gag gce aaa gta cag tgg aag gtg gat 528         Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 165       170       175         aac gee ete caa teg get aac teg cag agg agt gte aca gag cag gac 576	Pro	Glv	Gln	Ser	Pro	Gln	Leu	Leu	Ile	Tyr	Leu	Gly	Ser	Asn	Arg	Ala	
tec ggg gte cet gae agg tte agg gge agg gge agg ggg agg ggg get langer agg aca gat ttt       288         Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 85       90       95         aca etg aaa ate age aga gtg gag get gag gat gtt ggg gtt tat tae 100       336         Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr 100       105       110         tge atg caa act cta caa act cca tte act tte gge cet ggg ace aaa 384       115       120       125         gtg gat ate aaa ega act gtg get gea eca tet gte tte ate tte eeg 130       135       140       140         val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 130       135       140       140       1480         eca tet gat gag eag ttg aaa tet gga act gee tet gtt gtg tge etg act tet gtt gtg tge etg get etg aat act gee tet gtt gtg tge etg get etg aat act gee tet gtt gtg tge etg 1480       160       160       160       160       160       160       160       175       160       175       175       175       175       175       175       175       175       175       175       175       175       175       175       175       175       175       176       175       175       175       175       175       175       175       175       175       175       176       175       175       175       176		,															
Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe         85       90       95         aca ctg aaa atc agc aga gtg gag gct gag gat gtt ggg gtt tat tac       336         Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr       100       105       110         tgc atg caa act cta caa act cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa       384         Cys Met Gln Thr Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys       125         gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg       432         Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro       130       135       140         cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg       480         Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu       145       150       155       160         ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat Sex Asp Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp       528         Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp       165       170       175         aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc caa tcg gga agt gtc aca gag cag gac gac gac gac gac gac ga		ggg	gtc	cct	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	gga	. tca	ggc	aca	gat	ttt	288
aca ctg aaa atc agc aga gtg gag gct gag gat gtt ggg gtt tat tac 336  Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr 100 105 110  tgc atg caa act cta caa act cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa 384  Cys Met Gln Thr Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys 115 120 125  gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg 432  Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 130 135 140  cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg 480  Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 145 150 150 155 160  ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag ttg aag gtg gat 528  Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 165 170 175  aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac 576	Ser	Gly	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	Asp	Phe	
Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr  100 105 110  tgc atg caa act cta caa act cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa 384  Cys Met Gln Thr Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys  115 120 125  gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg 432  Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro  130 135 140  cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg 480  Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu  145 150 155 160  ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag ttg aag gtg gat 528  Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp  165 170 175  aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac 576																	
Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr  100 105 110  tgc atg caa act cta caa act cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa 384  Cys Met Gln Thr Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys  115 120 125  gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg 432  Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro  130 135 140  cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg 480  Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu  145 150 155 160  ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag ttg aag gtg gat 528  Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp  165 170 175  aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac 576	aca	ctg	aaa	atc	agc	aga	gtg	gag	gct	gag	gat	gtt	ggg	gtt	tat	tac	336
tgc atg caa act cta caa act cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa 384  Cys Met Gln Thr Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys  115  120  125  gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg 432  Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro  130  135  140  cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg 480  Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu  145  150  150  155  160  ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat 528  Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp  165  170  175  aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac 576	Thr	Leu	Lys	Ile	Ser	Arg	Val	Glu	Ala	Glu	Asp	Val	Gly	Val	Tyr	Tyr	
Cys Met Gln Thr Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys  115  120  125  gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg 432  Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 130  135  140  cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg 480  Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 145  150  155  160  ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag ttg aag gtg gat 528  Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 165  170  175  aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac 576																	
gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg 432  Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro  130 135 140  cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg 480  Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu  145 150 155 160  ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag ttg aag gtg gat 528  Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp  165 170 175  aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac 576	tgc	ate	caa	act	cta	caa	act	cca	ttc	ac t	tto	ggc	cct	ggg	acc	aaa	384
gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg 432  Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro  130 135 140  cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg 480  Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu  145 150 155 160  ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat 528  Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp  165 170 175  aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac 576	Cys	Met	Glr	Thr	Leu	Gln	Thr	Pro	Phe	Thr	Phe	e Gly	Pro	Gly	Thr	Lys	
Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro  130  135  140  cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg  Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu  145  150  155  160  ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat  Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp  165  170  175  aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac 576																	
cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 145 150 155 160  ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 165 170 175  aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac 576	gtg	gat	tato	aaa	cga	act	gtg	gct	gca	сса	tc1	t gtc	ttc	ato	ttc	ccg	432
cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg  Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu  145	Val	Ası	ı Ile	Lys	Arg	Th:	· Val	Ala	Ala	Pro	Sei	r Val	Phe	Πle	Phe	Pro	
Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu  145 150 155 160  ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat 528  Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp  165 170 175  aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac 576																	
145 150 155 160  ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat 528  Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp  165 170 175  aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac 576	cca	tc'	t gat	t gag	cag	g tte	g aaa	tct	gga	act	gc	e tet	gtt	gte	tgo	ctg.	480
ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat 528  Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp  165 170 175  aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac 576	Pro	Se	r Ası	o Glu	Glr	ı Lei	ı Lys	Sei	Gly	Thi	: Ala	a Sei	· Val	Val	Cys		
Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp  165 170 175  aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac 576																	-00
165 170 175 aac gee etc eaa teg ggt aac tee eag gag agt gte aca gag eag gac 576	cte	g aa	t aad	e tto	ta	t cc	aga	ı gaş	g gc	aaa	gt	a cag	g tgg -	aag	ggte	gat	528
aac gee etc caa teg ggt aac tee eag gag agt gte aca gag eag gac 576	Let	ı Ası	n Ası	n Phe	e Typ	r Pro	o Arg	g Glu	ı Ala			l Glr	1 Trp	Lys			
aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac																	576
C. Cla Cla Con Val lbv (-lu (-in ASD	aad	c gc	c ct	c caa	a tc	g gg	t aac	e te	ca(	g ga	g ag	t gto	aca	ga,	g cae	g gac	0.0
Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp	Ası	n Al	a Le	u Gla	n Se	r Gl	y Ası	n Se	r Gli	n Gli	u Se	r va.	ı ini	. 61	ս ՄՈ	, asp	

## (54特開2000-80100 (P2000-80100A)

190 185 180 aac aag gac agc acc tac agc ctc agc agc acc ctg acg gtg agc aaa 624 Asn Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Val Ser Lys 205 195 200 gca gaa tac gag naa cac naa gtt tac gcc tgn gna gtc anc cat cag 672 Ala Glu Tyr Glu Xaa His Xaa Val Tyr Ala Xaa Xaa Val Xaa His Gln 215 220 210 720 gge ctg age teg eec gte aca aag age tte aac agg gga gag tgt tag Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys 240 235 230 225 <210 20 ·211 · 239 < 212 > PRT <213 Homo sapiens</p> ₹220% <221: unsure · 222> (25) \$223. This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Ile, Thr, Asn or Ser. 220 <221> unsure  $\cdot 222 \cdot (27)$ (223) This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Phe, Ser, Tyr or Cys. · 220 · √221 · unsure <222> (213) (223) This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Gln, Lys or Glu. 、220 ℃ <221> unsure .222> (215)  $\div 223$ . This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Gln, Lys or Glu. <220 ≥ <221 · unsure</pre> 222 · (219) 223. This amino acid has not yet been determined and is possibly Cys or Trp. .220 . (221) unsure .222 \ (220) (223) This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Val, Ala, Glu or Gly.

(220)

<221> unsure <222 (222) <223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Ile, Thr. Asn or Ser. <400≥ 20 Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser 10 õ Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro 25 Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser 40 Leu Leu Asn Ser Asn Gly Tyr Asn Tyr Phe Asp Trp Tyr Leu Gln Lys 60 Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala 70 75 Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 90 Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr 105 Cys Met Gln Thr Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys 115 120 Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 135 Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 150 145 Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 165 170 Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp Asn Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Val Ser Lys 205 200 Ala Glu Tyr Glu Xaa His Xaa Val Tyr Ala Xaa Xaa Val Xaa His Gln 215 210 Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys 230 225

- · 210 · 21
- 2111- 720
- + 212 + DNA
- · 213 · Homo sapiens
- · 220 ·
- -221 + CDS
- +222 + (1) ... (720)
- · 220 ·
- ·221 · sig\_peptide
- · 222 · (1).. (60)
- . 550 -
- 221 V\_region
- (222 → (61)...(397)

- · 220 ·
- · 221 · C\_region
- · 222 · (398).. (717)
- · 220 >
- · 221 · unsure
- $-222 \cdot (1) ... (2)$
- •223 > These bases have not yet been determined. The codon containing these bases highly possibly encodes Met.
- · 220 ·
- · 221 · unsure
- +222  $\div$  (7)
- · 223 · This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Leu, Ile or Val.
- <220>
- ⟨221⟩ unsure
- <222 × (11).. (12)
- (223) These bases have not yet been determined. The codon containing these bases encodes either one of Leu, Pro, His, Gln or Arg.
- . 220 .
- <221> unsure
- ·222> (14)
- <223 > This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Val, Ala, Asp or Gly.
- · 220>
- · 221 · unsure
- .222 (31)
- ·223 > This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either Leu, Ile or Val.
- . 220 -
- · 221 · unsure
- ·222 · (47)
- · 223 · This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Ser, Tyr or Cys.
- <220>
- · 221 · unsure
- <222 (74)
- · 223 > This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Ile, Thr, Asn or Ser.
- ·220 ·
- · 221 > unsure
- ·222 → (80)
- 223 This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe,

48

Ser, Tyr or Cys. <2205 · 221 / unsure

+223 This base has not yet been determined. The codon containing this base highly possibly encodes Leu.

· 220 ·

-221 · unsure

+222 + (88)

 $+222 \times (87)$ 

 $\pm 223$  This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Leu, Ile or Val.

220 -

·221 · unsure

+222 + (349)

 $\cdot\,223\cdot$  This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Leu, Ile or Val.

220 •

221 unsure

 $+222 \cdot (648)$ 

 $\cdot\,223$  · This base has not yet been determined. The codon containing this base highly possibly encodes Val.

+220 +

· 221 · unsure

+222 + (693)

 $\cdot$  223  $\cdot$  This base has not yet been determined. The codon containing this base highly possibly encodes Thr.

400 21

nng agg ntc cnn gnt cag ctc ctg ggg ctg nta atg ctc tgg gtc tnt Xaa Arg Xaa Xaa Xaa Gln Leu Leu Gly Leu Xaa Met Leu Trp Val Xaa 5 10 1 gga tcc agt ggg gat att gtg atg ant cag tnt cca ctn ntc ctg ccc 96 Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Xaa Xaa Leu Pro 25 20 gtc acc cct gga gag ccg gcc tcc atc tcc tgt agg tct ggt cag cgc 144

Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Gly Gln Arg 40

ctc ctg cat aga aat gga aac acc tat ttg gat tgg tac ctg cag aag 192 Leu Leu His Arg Asn Gly Asn Thr Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys 55 50

cca ggg cag tcc cca cag ctc ctg atc tat ttg ggt tct gat cgg gcc 240 Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asp Arg Ala 75 65 70

288 tcc ggg gtc cct gac agg ttc agt ggc agt gga tca ggc aca gat ttc Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 90 95 85

336 aca ctg aaa atc agc aga gtg gag gct gag gat gtt ggg gtt tat tac

														m	<b>(D</b> )	
Thr I	Leu	Lys	Ile	Ser	Arg	Val	Glu	Ala	Glu	Asp	Val	Gly		Tyr	lyr	
			100					105					110			001
tgc a																384
Cys M	Met	Gln	Ala	Xaa	Gln	He		Phe	Thr	Phe	Gly		Gly	Thr	Lys	
		115					120					125				
gtg (																432
Val /	Asp	Ile	Lys	Arg	Thr	Val	Ala	Ala	Pro	Ser	Val	Phe	He	Phe	Pro	
	130					135					140					
cca																480
Pro	Ser	Asp	Glu	G1n	Leu	Lys	Ser	Gly	Thr	Ala	Ser	Val	Val	Cys	Leu	
145					150					155					160	
ctg	aat	aac	ttc	tat	ccc	aga	gag	gcc	aaa	gta	cag	tgg	aag	gtg	gat	528
Leu	Asn	Asn	Phe	Tyr	Pro	Arg	Glu	Ala	Lys	Val	Gln	Trp	Lys	Val	Asp	
				165					170					175		
aac	gcc	ctc	caa	tcg	ggt	aac	tcc	cag	gag	agt	gtc	aca	gag	cag	gac	576
Asn	Ala	Leu	Gln	Ser	Gly	Asn	Ser	Gln	Glu	Ser	Val	Thr	Glu	G1n	Asp	
			180					185					190			
agc	aag	gac	agc	acc	tac	agc	ctc	agc	agc	acc	ctg	acg	ctg	agc	aaa	624
Ser	Lys	Asp	Ser	Thr	Tyr	Ser	Leu	Ser	Ser	Thr	Leu	Thr	Leu	Ser	Lys	
		195					200					205				
gca	gac	tac	gag	aaa	cac	aaa	gtn	tac	gcc	tgc	gaa	gtc	acc	cat	cag	672
Ala	Asp	Tyr	Glu	Lys	His	Lys	Xaa	Tyr	Ala	Cys	Glu	Val	Thr	His	Gln	
	210					215					220					
ggc	ctg	agc	tcg	ccc	gtc	acn	aag	agc	ttc	aac	agg	gga	gag	tgt	tag	720
Gly	Leu	Ser	Ser	Pro	Val	Xaa	Lys	Ser	Phe	Asn	Arg	Gly	Glu	Cys		
225					230					235					240	
·′210	) > 2	2														
1211	• 2	39														
<212	2 > P	RT														
· 213	3> H	omo	sapi	ens												
<220	) .															
<221	I≥ u	nsur	e													
4222																
< 223	3 > T	his	amir	o ac	id h	ıas r	ot y	et b	een	dete	rmir	ned				
	а	nd i	s po	ssit	oly M	let.										
<220	0 ,															
· 22	1 · u	ınsuı	·e													
<b>\22</b> 2																
· 223	3 · 1	his	amir	no ac	eid h	nas r	ot y	ret l	een	dete	ermir	ned				
	8	ınd i	is po	ssib	oly e	ei the	er or	ne of	f Phe	e, Le	eu,					
	1	le d	or Va	al.												
· 22	0、															
÷22	1 > ı	ınsuı	re													
	2.															
- 22				no a								ned				
	8	and :	is p	ossil	bly (	ei the	er o	ne o	f Lei	ı, Pı	ro,					
		1: -	C1.		A 24.00											

₹220 ₹

<221 · unsure

His, Gln or Arg.

<222 > (5)

## (59特開2000-80100 (P2000-80100A)

- 7223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Val. Ala. Asp or Gly.
- . 2205
- · 221 · unsure
- + 222 + (11)
- 223 This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Leu, Ile or Val.
- 220 -
- <221 · unsure</pre>
- +222 + (16)
- 223. This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Phe, Ser.

  Tyr or Cys.
- 220 -
- -221 unsure
- <222 · (25)
- $\pm 223$ . This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Ile, Thr, Asn or Ser.
- <220 ⋅
- · 221 · unsure
- +222 + (27)
- and is possibly either one of Phe, Ser.

  Tyr or Cys.
- <220 ·
- +221 + unsure
- $+222 \cdot (29)$
- · 223 · This amino acid has not yet been determined and is possibly Leu.
- · 220 ·
- ·221 · unsure
- +222 + (30)
- · 223 · This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Phe. Leu, Ile or Val.
- 220 -
- ·221 · unsure
- $222 \cdot (117)$
- 223 This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Leu. Ile or Val.
- 220→
- ·221 · unsure
- 222 (216)
- 223. This amino acid has not yet been determined and is possibly Val.

- · 221 · unsure
- ·222 · (231)
- $\cdot$  223  $\cdot$  This amino acid has not yet been determined and is possibly Thr.
- 400 22
- Xaa Arg Xaa Xaa Gln Leu Leu Gly Leu Xaa Met Leu Trp Val Xaa
- Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Xaa Xaa Leu Pro 20 25 30
- Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Gly Gln Arg
- Leu Leu His Arg Asn Gly Asn Thr Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys
  50 55 60
- Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asp Arg Ala 65 70 75 80
- Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe

  85 90 95
- Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr 100 105 110
- Cys Met Gln Ala Xaa Gln Ile Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys
  115 120 125
- Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 130 135 140
- Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 145 150 155 160
- Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp
- Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 180 185 190
- Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys 195 200 205
- Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Xaa Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 210 215 220
- Gly Leu Ser Ser Pro Val Xaa Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys 225 230 235
- √210≥ 23
- <211> 429
- √212 DNA
- .213 Homo sapiens
- ·220 ·
- · 221 CDS
- $.222 \cdot (1) ... (429)$
- ·220>
- <221 > sig\_peptide
- · 222> (1).. (57)
- <220,
- '221' V\_region
- . 222 / (58) . . (429)
- .220

	<pre>&lt;221&gt; S_region</pre>															
+ 222	· (22 · (352) (354)															
- 220	) (-															
221	221 · N_region 222 · (370)(373)															
222	(3	70).	. (37	3)												
- 400	)> 23															
atg	gaa	ttt	ggg	ctg	agc	tgg	gtt	ttc	ctc	gtt	gct	ctt	tta	aga	ggt	48
Met	Glu	Phe	Gly	Leu	Ser	Trp	Val	Phe	Leu	Val	Ala	Leu	Leu	Arg	Gly	
1				5					10					15		
gtc	cag	tgt	cag	gtg	cag	ctg	gtg	gag	tct	ggg	gga	ggc	gtg	gtc	cag	96
Val	Gln	Cys	Gln	Val	Gln	Leu	Val	Glu	Ser	Gly	Gly	Gly	Val	Val	Gln	
			20					25					30			
cct	ggg	ggg	tcc	ctg	aga	ctc	tcc	tgt	gca	gcg	tct	gga	ttc	acc	ttc	144
Pro	Gly	Gly	Ser	Leu	Arg	Leu	${\tt Ser}$	Cys	Ala	Ala	Ser	Gly	Phe	Thr	Phe	
		35					40					45				
agt	acc	tat	ggc	atg	cac	tgg	gtc	cgc	cag	gct	cca	ggc	aag	ggg	ctg	192
Ser	Thr	Tyr	Gly	Met	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	$\text{Gl}\mathbf{y}$	Lys	Gly	Leu	
	50					55					60					
gag	tgg	gtg	gca	gtt	ata	tgg	ttt	gat	gga	agt	cat	aaa	tac	tat	gca	240
Glu	Trp	Val	Ala	Val	He	Trp	Phe	Asp	Gly	Ser	His	Lys	Tyr	Tyr	Ala	
65					70					75					80	
gac	tcc	gtg	aag	ggc	cga	ttc	acc	atc	tcc	aga	gac	aat	tcc	aag	aac	288
Asp	Ser	Val	Lys	Gly	Arg	Phe	Thr	Ile	Ser	Arg	Asp	Asn	Ser	Lys	Asn	
				85					90					95		
acg	ctg	tat	ctg	caa	atg	aac	agc	ctg	aga	gcc	gag	gac	acg	gct	ata	336
Thr	1.eu	Tyr	Leu	Gln	Met	Asn	Ser	Leu	Arg	Ala	Glu	Asp	Thr	Ala	Ile	
			100					105					110			
tat	tac	tgt	gcg	aga	cac	agc	agt	ggc	tgg	tac	gag	gac	tac	tac	tac	384
Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	His	Ser	Ser	Gly	Trp	Tyr	Glu	Asp	Tyr	Tyr	Tyr	
		115					120					125				
ggt	atg	gac	gtc	tgg	ggc	caa	ggg	acc	acg	gtc	acc	gtc	tcc	tca		429
Gly	Met	Asp	Val	Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Thr	Val	Thr	Val	Ser	Ser		
	130					135					140					
<21	0 · 2	4														
. 21	1 - 1	43														
· 21	2 , P	RT														
· 21	з н	omo	sapi	ens												
• 40	0. 2	4														
Met	Glu	Phe	Gly	Leu	Ser	Trp	Val	Phe	Leu	Val	Ala	Leu	Leu	Arg	Gly	
1				5					10					15		
Val	Gln	Cys	Gln	Val	Gln	Leu	Val	Glu	Ser	Gly	Gly	Gly	Val	Val	Gln	
			20					25					30			
Pro	Gly	Gly	Ser	Leu	Arg	Leu	Ser	Cys	Ala	Ala	Ser	Gly	Phe	Thr	Phe	
	·	35					40					45				
Ser	Thr		Gly	Met	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	Lys	Gly	Leu	
	50		•			55		,			60					
Glu			Ala	Val	Ile		Phe	Asp	Gly	Ser	His	Lys	Tyr	Tyr	Ala	
65					70			•	•	75					80	
		Val	Lvs	Glv			Thr	Ile	Ser	Arg	Asp	Asn	Ser	Lys	Asn	
				85					90		-			95		

Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Ile 100 105 Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr Tyr 120 Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 130 135 .210, 25 .211, 429 · 212 > DNA ·213 · Homo sapiens **\220** • <221 - CDS /222> (1)..(429) **1220** <221 > sig\_peptide ₹222 (1).. (57) <220 ≥ '221' V\_region ·220 · <221 · N\_region <222 · (352).. (354) 4220/ <221 > N\_region <222 > (370) . . (373) ₹400 > 25 atg gag ttt ggg ctg agc tgg gtt ttc ctc gtt gct ctt tta aga ggt 48 Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arg Gly 1 5 10 15 gtc cag tgt cag gtg cag ctg gtg gag tct ggg gga ggc gtg gtc cag 96 Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Val Val Gln 20 cct ggg agg tcc ctg aga ctc tcc tgt gca gcg tct gga ttc acc ttc 144 Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe 35 agt agc tat ggc atg cac tgg gtc cgc cag gct cca ggc aag ggg ctg 192 Ser Ser Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu 55 gaa tgg gtg gca gtt ata tgg ttt gat gga agt aag aaa tac tat gca 240 Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Phe Asp Gly Ser Lys Lys Tyr Tyr Ala 70 75 gae tee gtg aag gge ega tte ace ate tee aga gae aat tea aag aac 288 Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn acg ctg tat ctg caa atg aac agc ctg aga gcc gag gac acg gct gtg Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val 100 105

tat tac tgt gcg aga cac agc agt ggc tgg tac gag gac tac tac tac

384

429

Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr 120 ggt atg gac gtc tgg ggc caa ggg acc acg gtc acc gtc tcc tca Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 135 ₹210 + 26 +211 + 143- 212 - PRT -213 · Homo sapiens -400 + 26Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arg Gly 10 5 Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Val Val Gln 25 Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe 45 40 Ser Ser Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu 55 Glu Irp Val Ala Val Ile Trp Phe Asp Gly Ser Lys Lys Tyr Tyr Ala 75 70 Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn 85 90 Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val 100 105 Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr 120 Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 140 135 130 · 210 · 27 -211 - 429 · 212 · DNA ·213 · Homo sapiens - 220 + + 221 + CDS · 222 · (1).. (429) · 220 · ·221 · sig\_peptide 222 (1). (57) + 220 × -221 · V\_region - 222 - (58) . . (429) -220 -·221 · N\_region 222 (352).. (354) 220 -221 N\_region - 222 - (370).. (373) 220 -221 · unsure 222 > (1) . . (2)

- $\{223\}$  These bases have not yet been determined. The codon containing these bases highly possibly encodes Met.
- · 220 ·
- · 221 · unsure
- . 222 . (7) . . (9)
- · 223 · These bases have not yet been determined.
- . 220.
- · 221 · unsure
- $\cdot 222 \cdot (14)$
- $\pm 223$ . This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Met, Thr, Lys or Arg.
- · 220 ·
- <221> unsure
- ·222 · (18)
- (223) This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes Ser or Arg.
- <220>
- · 221 · unsure
- $\cdot 222 \cdot (28)$
- <223. This base has not yet been determined. The codon</p> containing this base encodes either Phe, Leu, Ile or Val.
- 220:
- · 221 · unsure
- .222 + (32)
- ·223 · This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Val, Ala, Asp or Gly.
- (400) 27
- nng gag nnn ggg ang agn tgg gtc ttc ntc gnt gct cta aga aga ggt 48 Xaa Glu Xaa Gly Xaa Xaa Trp Val Phe Xaa Xaa Ala Leu Arg Arg Gly
  - 1
- gtc cag tgt cag gtg cag ctg gtg gag tct ggg gga ggc gtg gtc cag Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln
  - 20
- cct ggg agg tcc ctg aga ctc tcc tgt gca gcg tct gga ttc acc ttc 144
- Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe
  - 35 40
- 192 agt acc tat ggc atg cac tgg gtc cgc cag gct cca ggc aag ggg ctg
- Ser Thr Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu 50
- gag tgg gtg gca gtt ata tgg tat gat gga agt aat caa tac tat gca 240
- Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Asn Gln Tyr Tyr Ala 75 65
- gac tee gtg aag gge ega tte ace ate tee aga gae aat tee aag aac 288
- Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn 95

85

acg ctg tat ctg caa atg aac aga ctg aga gcc gag gac acg gct gtg 336 Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Arg Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val 105 100 tat the tgt geg aga cut age agt gge tgg the gag gae the the tae 384 Tyr fyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr 120 115 ggt atg gae gte tgg gge caa ggg ace acg gte acc gte tee tea 429 Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 140 135 130  $\epsilon210 \leq 28$ +211 + 143+212 + PRT ·213 · Homo sapiens · 220 · -221 · unsure - 222 - (1)  $\pm 223$  . This amino acid has not yet been determined and is possibly Met. - 220 -· 221 · unsure +222 + (3) $\pm 223$  . This amino acid has not yet been determined. · 220 · · 221 · unsure -222 - (5) $\pm 223$  . This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Met. Thr, Lys or Arg. · 220 · · 221 · unsure  $+222 \cdot (6)$  $\cdot\,223\,^\circ$  This amino acid has not yet been determined and is possibly Ser or Arg. - 220 · · 221 · unsure +222 + (10) $\cdot\,223\cdot$  This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Phe, Leu, Ile or Val. - 220 × 221 · unsure +222 + (11) $\pm 223$  ) This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Val. Asp. Arg 400> 28 Naa Glu Xaa Gly Xaa Xaa Trp Val Phe Xaa Xaa Ala Leu Arg Arg Gly 10 5 1 Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Val Val Gln 25

Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe
35 40 45

Ser Thr Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu 50 55 60

Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Asn Gln Tyr Tyr Ala 65 70 75 80

Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn 85 90 95

Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Arg Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val 100 105 110

Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr Tyr 115 120 125

Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 130 135 140

<210> 29

<211 + 429

<212> DNA

<213 · Homo sapiens

<220>

<221 > CDS

<222 · (1) . . (429)</pre>

<220 ·

<221> sig\_peptide

<222 > (1) . . (57)

<220 ·

<221 > V\_region

<222 \ (58) \ . (429)

**<220>** 

<221> N\_region

<222 \ (352) . . (354)

<220≥

<221 > N\_region

<222> (370).. (373)

<220 >

<221 \unsure

<222> (7)..(9)

4220×

<221 \unsure

<222 \( (22)

'223' This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Leu, Ile or Val.

<220 ·

·221 · unsure

· 222 · (32)

<223. This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Val, Ala, Asp or Gly.

· 400 > 29

			a a a	200	200	torur	ntc	ttc	gtc	gnt	gct	cta	aga	aga	ggt	48
uat Vat	Glu	Yaa	Glv	Arg	Ser	Tro	Xaa	Phe	Val	Xaa	Ala	Leu	Arg	Arg	Gly	
ne t	Ord	.taa	01,	5		•			10					15		
	cag	tgt	cag	gtg	cag	ctg	gtg	gag	tct	ggg	gga	ggc	gtg	gtc	cag	96
Val	Gln	Cys	Gln	Val	Gln	Leu	Val	Glu	Ser	Gly	Gly	Gly	Val	Val	Gln	
			20					25					30			
cct	ggg	agg	tcc	ctg	aga	ctc	tcc	tgt	gca	gcg	tet	gga	ttc	acc	tte	144
Pro	Gly	Arg	Ser	Leu	Arg	Leu	Ser	Cys	Ala	Ala	Ser		Phe	Thr	Phe	
		35					40					45				
									000	got	cca	aac	аад	σσο	ctg	192
agt	acc	tat	ggc	atg	cac	tgg	gic	cgc	Gln	Ala	Pro	Glv	Lvs	Glv	Leu	
Ser		lyr	Gly	мет	HIS	11p 55	vai	AIG	GIII	ALG	60	Oly	2,0	,		
gag	50	ortor	gea	øtt	ata		tat	gat	gga	agt	aat	caa	tac	tat	gca	240
Glu	Tro	Val	Ala	Val	Ile	Trp	Tyr	Asp	Gly	Ser	Asn	Gln	Tyr	Tyr	Ala	
65					70					75					80	
gac	tcc	gtg	aag	ggc	cga	ttc	acc	atc	tcc	aga	gac	aat	tec	aag	g aac	288
Asp	Ser	Val	Lys	Gly	Arg	Phe	Thr	Ile	Ser	Arg	Asp	Asn	Ser	Lys	s Asn	
				85					90					98		226
ace	ctg	tat	t ctg	caa	atg	aac	aga	ctg	aga	gcc	gag	gac	acg TL.	gc'	t gtg	336
Thi	Leu	Tyı			Met	Asr	ı Arg			, Ala	Glu	ASP	110		a Val	
			100					105		• tac		r oran			c tac	384
ta	t tac	tg:	t gce	g aga	cat Luic	ago	c agr	e Gla	tg: Tri	i Tvi	, gas • Glu	, gac ı Ast	Tvi	Ty	c tac r Tyr	
Ty	r lyi	11:		1 AF	у пте	, sei	120		111	, .,.	. 010	128			·	
σσ	t ato			tgs	z ggo	caa		g acc	ac	ggto	acc	gto	tco	tc	a	429
G1	v Me:	t As	n Va	l Tri	o Gly	Glı	n Gl	y Thi	Th	r Val	l Thi	· Vai	Se	r Se	r	
-	130		•			13					140					
. 2	10 • 3	30														
$\epsilon 2$	11 ·	143														
.2	12 · 1	PRT														
2	13 ·	Homo	sap	iens												
	20 ·															
	21		re													
	22 )		. omi	no 3	cid	hac	not	yet	heen	det	ermi	ned.				
	20 -	11113	. ami	no a	CIG	iius	,,,,	,								
	21 -	unsu	ıre													
	222 •															
. 2	2:23 •	This	s ami	no a	cid	has	not	yet	been	det	ermi	ned				
		and	isp	ossi	bly	eith	ier o	ne o	f Ph	ie, L	.eu,					
		Ile	or V	al.												
٠ ?	530 -															
-	221 -	unst	ure													
	535 -			_					L	ا ملم		ned				
- :	223 ·							yet				nea				
					ıbly	eiti	ner (	one o	) T   4.9	31, /	ııa,					
		_	or (	зIУ.												
	400→	30														

Met Glu Xaa Gly Arg Ser Trp Xaa Phe Val Xaa Ala Leu Arg Arg Gly

Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln 25 Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe 40 Ser Thr Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu 55 Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Asn Gln Tyr Tyr Ala 75 70 Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn 85 Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Arg Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val 105 Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr 120 Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 135 130 (210) 31 (211, 429 <212 > DNA <213 > Homo sapiens ₹220 > <.221 > CDS <222 > (1) . . (429) ·220 \  $<221 \cdot sig\_peptide$ <222> (1).. (57) ₹220 → <221 V\_region <222 · (58) . . (429) :220 · <221> N\_region <222 · (352).. (354) <220 ⋅ <221 > N\_region <222> (370).. (373) <400> 31 atg gag ttt ggg ctg agc tgg gtt ttc ctc gtt gct ctt tta aga ggt Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arg Gly 10 1 gtc cag tgt cag gtg cag ttg gtg gag tct ggg gga ggc gtg gtc cag Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Val Val Gln cet ggg agg tee etg aga etc tee tgt gea aeg tet gga tte ace tte 144 Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Thr Ser Gly Phe Thr Phe 40 35 agt gac tat ggc atg cac tgg gtc cgc cag gct cca ggc aag ggg ctg 192 Ser Asp Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu

## (69時間 2 0 0 0 - 8 0 1 0 0 (P 2 0 0 0 - 8 0 1 0 0 A)

50	55	60	
50 gag tgg gtg gca gtt ata		gga age cat aaa t	te tat gea 240
gag tgg gtg gca git ata Glu Trp Val Ala Val Ile	Tro Tyr Asp	Gly Ser His Lys F	he Tyr Ala
	пр тут пор	75	80
gae tee gtg aag gge ega	tte acc atc		tee aag aac 288
gae tee gtg aag gge ega Asp Ser Val Lys Gly Arg	Phe Thr Ile	Ser Arg Asp Asn S	Ser Lys Asn
Asp Ser val bys GIV Are	The mi 110	90	95
acg ctg tat ctg caa atg	aac age etg	aga gcc gag gac	acg gct gtg 336
Thr Leu Tyr Leu Gln Met	Asn Ser Leu	Arg Ala Glu Asp	Thr Ala Val
100	105		110
tat tat tgt gcg aga cac	age agt gge	tgg tac gag gac	tac tac tac 384
Tyr Tyr Cys Ala Arg His	s Ser Ser Gly	Trp Tyr Glu Asp	Tyr Tyr Tyr
115	120	125	
ggt atg gac gtc tgg gg	c cca ggg acc	acg gtc acc gtc	tcc tca 429
Gly Met Asp Val Trp Gl	y Pro Gly Thr	Thr Val Thr Val	Ser Ser
130	135	140	
210 32			
211 143			
· 212 · PRT			
·213 · Homo sapiens			
400 - 32			
Met Glu Phe Gly Leu Se	er Trp Val Ph	e Leu Val Ala Leu	Leu Arg Gly
1 5		10	15
Val Gln Cys Gln Val G			val val GIII
20	2		30
Pro Gly Arg Ser Leu A		s Ala Thr Ser Gly	Phe Int The
35	40	45	
Ser Asp Tyr Gly Met H		g Gin Ala Pro Gi) 60	Lys dry Lea
50	55		Phe Tvr Ala
Glu Trp Val Ala Val I		75	80
65	70		n Ser Lys Asn
Asp Ser Val Lys Gly A	arg Phe IIII I	90	95
85 Thr Leu Tyr Leu Gln M	ist Asp Sar I		p Thr Ala Val
		05	110
100 Tyr Tyr Cys Ala Arg I			p Tyr Tyr Tyr
	120	12	5
115 Gly Met Asp Val Trp		hr Thr Val Thr Va	.1 Ser Ser
	135	140	
130	100		
+210 + 33 +211 + 429			
· 211 · 425 · 212 · DNA			
213 · Homo sapiens			
220			
221 + CDS			
222 · (1) (429)			
220			
221 sig_peptide			
222 - (1) (57)			
(220)			
· <del></del> -			

## (70特開2000-80100 (P2000-80100A)

221: V_region	
222 · (58) (429)	
·220 · ·221 · N_region	
· 222 · (352) (354)	
· 220 ·	
· 221 · N region	
-222, (370) (373)	
<400 · 33	
atg gag ttt ggg ctg agc tgg gtt ttc ctc gtt gct ctt tta aga ggt	48
Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arg Gly	
1 5 10 15	
gte cag tgt cag gtg cag ctg gtg gag tct ggg gga ggc gtg gtc cag	96
Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Val Val Gln	
20 25 30	
ect ggg agg tee etg aga ete tee tgt gea geg tet gga tte ace tte	144
Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe	
35 40 45	100
agt acc tat ggc atg cac tgg gtc cgc cag gct cca ggc aag ggg ctg	192
Ser Thr Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu	
50 55 60	240
gag tgg gtg gca gtt ata tgg tat gat gga agt tat aaa tac tat gca	2,10
Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Tyr Lys Tyr Tyr Ala	
65	288
gac tee gtg aag gge ega tte ace ate tee aga gac aat tee aag aac	
Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn  85  90  95	
acg ctg tat ctg caa atg aac agc ctg aga gcc gag gac acg gct gtg	336
Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val	
100 105 110	
tat tac tgt gcg aga cac agc agt ggc tgg tac gag gac tac tac tac	384
Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr Tyr	
115 120 125	
ggt atg gac gtc tgg ggc caa ggg acc acg gtc acc gtc tcc tca	429
Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser	
130 135 140	
√210° 34	
<211> 143	
· 212 · PRT	
· 213 > Homo sapiens	
₹400 > 34	
Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arg Gly	
1 5 10 15	
Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln	
20 25 30	
Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe	
35 40 45	
Ser Thr Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu	
50 55 60 Tun Lyo Typ Ala	
Clu Trp Val Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Tyr Lys Tyr Tyr Ala	

75 70 Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val 105 110 Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr 120 Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 135 130 < 210 > 35 +211 + 429· 212 · DNA · 213 · Homo sapiens · 220 · - 221 - CDS <222 - (1).. (429) . 220 . +221 · sig\_peptide  $-222 \cdot (1) ... (57)$ · 220 · · 221 · V region +222 + (58) ... (429)~220 ·  $+221 \cdot N_{region}$ - 222 - (352) . . (354) · 220 · ·221 · N\_region  $.222 \cdot (370) \dots (373)$ · 400 · 35 atg gag ttt ggg ctg agc tgg gtt ttc ctc gtt gct ctt tta aga ggt Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arg Gly 10 5 1 gtc cag tgt cag gtg cag ctg gtg gag tct ggg gga ggc gtg gtc cag 96 Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Val Val Gln 25 20 ect ggg agg tee etg aga etc tee tgt gea geg tet gga tte ace tte 144 Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe 35 40 agt agc tat ggc atg cac tgg gtc cgc cag gct cca ggc aag ggg ctg 192 Ser Ser Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu 50 gag tgg gtg gca gtt ata tgg tat gat gga agt tat aaa atc tat gca 240 Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Tyr Lys Ile Tyr Ala 75 gae tee gtg aag gge ega tte ace ate tee aga gae aat tee aag aac 288 Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn 90 336 acg ctg aat ctg caa atg aac agc ctg aga gcc gag gac acg gct gtg Thr Leu Asn Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val 110 105

100

tat tat tgt gcg aga cac agc agt ggc tgg tat gag gac tac tac tac 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr 120 115 429 ggt atg gac gtc tgg ggc caa ggg acc acg gtc acc gtc tcc tca Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 135 130 <210 36 . 211 . 143 ·212 > PRT <213 · Homo sapiens <400≥ 36 Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arg Gly 10 Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Tyr Lys Ile Tyr Ala 75 Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Asn Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val 105 Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr 120 Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 135 130 · 210 · 37 (211) 429 · 212 · DNA ·213 · Homo sapiens ⟨220⟩ <221 > CDS · 222 > (1) . . (429) · 220 · <221 sig\_peptide</pre> ₹222> (1).. (57) ·220 \ .221 \ V\_region 222 (58) . . (429) <220 · ·221 · N\_region ₹222 → (352).. (354) ·220 · ·221 · N\_region - 222 - (370).. (373) 400 . 37 atg gaa ttt ggg ctg age tgg gtt tte etc gtt get ett tta aga ggt

Met Glu Phe Gly Leu Ser Irp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arg Gly 10 1 gte cag tgt cag gtg cag ctg gtg gag tet ggg gga gge gtg gte cag 96 Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln 25 20 cet ggg ggg tee etg aga ete tee tgt gea geg tet gga tte ace tte 144 Pro Gly Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe 40 35 agt acc tat ggc atg cac tgg gtc cgc cag gct cca ggc aag ggg ctg 192 Ser Thr Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu 55 50 gag tgg gtg gca gtt ata tgg ttt gat gga agt cat aaa tac tat gca 240 Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Phe Asp Gly Ser His Lys Tyr Tyr Ala 75 70 65 gac tee gtg aag gge ega tte ace ate tee aga gae aat tee aag aac 288 Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn 90 85 acg ctg tat ctg caa atg aac agc ctg aga gcc gag gac acg gct ata 336 Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Ile 105 100 tat tac tgt gcg aga cac agc agt ggc tgg tac gag gac tac tac tac 384 Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr Tyr 120 ggt atg gac gtc tgg ggc caa ggg acc acg gtc acc gtc tcc tca 429 Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 135 .210: 38 211 143 · 212 · PRT · 213 · Homo sapiens  $\cdot .400 \cdot 38$ Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arg Gly Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Val Val Gln 25 Pro Gly Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe 40 Ser Thr Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu 55 Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Phe Asp Gly Ser His Lys Tyr Tyr Ala 75 70 Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn 90 Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Ile 105 100 Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr Tyr 120 Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 135 130 <210> 39

```
<211> 417
· 212 · DNA
· 213 · Homo sapiens
. 220.
· 221 > CDS
· 222 · (1) . . (417)
<220 ·
:221 · sig_peptide
\cdot 222 \cdot (1) ... (57)
< 220 ×
<221 \ V_region
 ·222 · (58) . . (417)
 <220 ·
 <221 > N_region
 ·222 > (348) . . (349)
 <220>
 <221→ N_region
 (222 (357)
 ⟨220⟩
 (221) unsure
 \cdot 222 \cdot (231)
 \pm 223. This base has not yet been determined. The codon
        containing this base highly possibly encodes Tyr.
 atg aaa cat ctg tgg ttc ttc ctt ctc ctg gtg gca gct ccc aga tgg
 Met Lys His Leu Trp Phe Phe Leu Leu Leu Val Ala Ala Pro Arg Trp
  gtc ctg tcc cag gtg cag ctg cag gag tcg ggc cca gga ctg gtg aag
  Val Leu Ser Gln Val Gln Leu Gln Glu Ser Gly Pro Gly Leu Val Lys
                                     25
                20
  cet teg gag ace etg tee etc ace tge act gte tet ggt gge tee ate
                                                                       144
  Pro Ser Glu Thr Leu Ser Leu Thr Cys Thr Val Ser Gly Gly Ser Ile
                                 40
            35
  agt agt tac tac tgg agc tgg atc cgg cag ccc cca ggg aag gga ctg
  Ser Ser Tyr Tyr Trp Ser Trp Ile Arg Gln Pro Pro Gly Lys Gly Leu
                             55
        50
   gag tgg att ggg tat atc tat tac agt ggg agc acc aan tac aac ccc
                                                                        240
   Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Tyr Ser Gly Ser Thr Xaa Tyr Asn Pro
    65
   tee etc aag agt ega gte ace ata tea gtg gae aeg tee aag aac eag
                                                                        288
   Ser Leu Lys Ser Arg Val Thr Ile Ser Val Asp Thr Ser Lys Asn Gln
                     85
   ttc tcc ctg aag ctg agc tct gtg acc gct gcg gac acg gcc gtt tat
   Phe Ser Leu Lys Leu Ser Ser Val Thr Ala Ala Asp Thr Ala Val Tyr
                                     105
                100
   tac tgt gcg agc gca gta acc tac tac tac tac tac ggt ttg gac gtc
                                                                         384
   Tyr Cys Ala Ser Ala Val Thr Tyr Tyr Tyr Tyr Gly Leu Asp Val
            115
                                                                         417
    tgg ggc caa ggg acc acg gtc acc gtc tcc tca
```

```
Tip Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser
                         135
<210 ≥ 40
<211 > 139
<212 · PRT
(213 · Homo sapiens
2220×
 221 unsure
+222 + (77)
 223 \cdot This amino acid has not yet been determined
      and is possibly Tyr.
 (400 \pm 40
Met Lys His Leu Trp Phe Phe Leu Leu Leu Val Ala Ala Pro Arg Trp
                                       10
                   5
  l
 Val Leu Ser Gln Val Gln Leu Gln Glu Ser Gly Pro Gly Leu Val Lys
                                    25
 Pro Ser Glu Thr Leu Ser Leu Thr Cys Thr Val Ser Gly Gly Ser Ile
                               40
 Ser Ser Tyr Tyr Trp Ser Trp Ile Arg Gln Pro Pro Gly Lys Gly Leu
                           55
 Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Tyr Ser Gly Ser Thr Xaa Tyr Asn Pro
                                           75
                       70
  65
 Ser Leu Lys Ser Arg Val Thr Ile Ser Val Asp Thr Ser Lys Asn Gln
                                        90
                   85
 Phe Sor Leu Lys Leu Ser Ser Val Thr Ala Ala Asp Thr Ala Val Tyr
                                   105
  Tyr Cys Ala Ser Ala Val Thr Tyr Tyr Tyr Tyr Tyr Gly Leu Asp Val
                               120
  Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser
                           135
      130
  <210 - 41
  +211 + 429
  · 212 · DNA
  · 213 · Homo sapiens
  · 220 ·
  + 221 + CDS
  - 222 - (1) . . (429)
  · 220 ·
  +221 + sig_peptide
   -222 + (1) \dots (57)
   -550 +
   +221 + V_{\tt region}
   +222 + (58) . . (429)
   7220 ·
   -221 N_region
   - 222 - (352) . . (354)
   - 220 -
    221 · N_region
    .222> (370).. (373)
```

<400> 41 atg gag ttt ggg ctg agc tgg gtt ttc ctc gtt gct ctt tta aga ggt Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arg Gly gtc cag tgt cag gtg cag ctg gtg gag tct ggg gga ggc gtg gtc cag 96 Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln 25 20 cet ggg agg tee etg aga ete tee tgt gea geg tet gga tte ace tte 144 Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe 35 agt agc tat ggc atg cac tgg gtc cgc cag gct cca ggc aag ggg ctg 192 Ser Ser Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu 55 50 gag tgg gtg gca gtt ata tgg tat gat gga agt aat aaa tac tat gta 240 Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Val 70 gae tee gtg aag gge ega tte ace ate tee aga gae aat tee aag aac 288 Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn 90 85 acg ctg tat ctg caa atg aac agc ctg aga gcc gag gac acg gct gtg 336 Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val 105 100 384 tat tac tgt gcg aga cac agc agt ggc tgg tac gag gac tac tac tac Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr Tyr 120 ggt atg gac gtc tgg ggc caa ggg acc acg gtc acc gtc tcc tca 429 Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 130 135 · 210 > 42 · 211 · 143 <212 PRT ·213 · Homo sapiens < 400 · 42 Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arg Gly 10 Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln 25 Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe 40 Ser Ser Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Val 75 Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val 105 Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr Tyr 125 120 115

Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 135 €10 · 43  $+211 \pm 27$ 212 · DNA ·213 · Artificial Sequence +220 + $\pm 223 \pm {\sf Description}$  of Artificial Sequence:Artificially synthesized adaptor sequence . 220 -221 misc\_difference . 222 - (1) . . (27) 400 43 27 ccatectaat acgaeteact ataggge  $+210 \pm 44$ +211 + 25+212 + DNA ·213 · Artificial Sequence +220 + $\pm 223$  · Description of Artificial Sequence:Artificially synthesized primer sequence · 220 · ·221 · primer\_bind +222 + (1) ... (25)-400 - 4425 ccagggccgc tgtgctctcg gaggt  $+210 \pm 45$  $-211 \cdot 23$ - 212 > DNA ·213 · Artificial Sequence - 220 ·  $\pm 223\%$  Description of Artificial Sequence:Artificially synthesized primer sequence · 220 · ·221 primer\_bind +222 + (1) . . (23) +400 + 45gggggtcagg ctggaactga gga むコドンは、PheまたはLeuをコードする。 【0115】「配列表フリーテキスト」 配列番号:4 存在位置:(27) 他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 他の情報:本塩基はまた決定されていない。本塩基を含 本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかであ むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコー り得る。 存在位置:(156) 他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 存在位置:(467) 他の情報:本塩基は生た決定されていない。本塩基を含 本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかであ むコドンは、Phe. Ser. TyrまたはCysのいずれかをコー り得る。

存在位置:(164)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、

配列番号:3

ドする:

ドする。

存在位置: (492)

他の情報:本塩基は未た決定されていない。本塩基を含

存在位置:(80)

本アミノ酸は、PheまたはLeuであり得る。

配列番号: 7 存在位置: (74)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかをコードする。

存在位置:(80)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコードする。

存在位置:(252)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Proをコードする可能性が高い。

配列番号: 8 存在位置: (25)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかであ り得る。

存在位置: (27)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかであり得る。

存在位置:(84)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Proであり得る。

配列番号:9

存在位置:(230) 他の情報:本塩基は未だ决定されていない。本塩基を含むコトンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコー

ドする。

存在位置:(252)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない,本塩基を含むコトンは、Proをコードする可能性が高い。

存在位置:(349)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Leu、IleまたはValのいずれかをコードする。

配列番号: 10 存在位置: (77)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいすれかであり得る。

存在位置:(84)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Proであり得る。

存在位置:(117)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Leu、IleまたはValのいすれかであり得る。

配列番号:11

存在位置:(74)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかをコードする。

存在位置:(80)

他の情報:本塩基は未た決定されていない。本塩基を含むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコードする。

存在位置:(349)

他の情報:本塩基は未た决定されていない。本塩基を含むコドンは、Leu、IleまたはValのいずれかをコードする。

存在位置: (437)

他の情報:本塩基は未た决定されていない。本塩基を含むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコードする。

存在位置: (648)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含

むコドンは、Valをコードする可能性が高い。

配列番号: 12 存在位置:(25)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかであ り得る。

存在位置:(27)

他の情報:本アミノ酸は未だ决定されていない、また、 本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいすれかであ り得る。

存在位置:(117)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Leu、IleまたはValであり得る。

存在位置:(146)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない、また、 本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいすれかであ り得る。

存在位置:(216)

他の情報:本アミノ酸は卡だ决定されていない。また、 本アミノ酸は、Valてあり得る。

配列番号: 13 存在位置:(465)

他の情報:本塩基は未た決定されていない。本塩基を含

むコドンは、Alaをコードする可能性が高い。

配列番号: 14 存在位置:(155)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、

本アミノ酸は、Alaであり得る。

配列番号15

存在位置:(14)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Val、Ala、AspまたはGlyのいすれかをコー

ドナも

存在位置:(39)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含

むコドンは、Leuをコードする可能性が高い。

存在位置: (74)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかをコー

存在位置:(80)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコー ドナも

存在位置: (648)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含

むコドンは、Valをコードする可能性が高い。

配列番号:16 存在位置: (5)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Val、Ala、AspまたはGlyのいずれかであ

り得る.

存在位置:(13)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、

本アミノ酸は、Leuであり得る。

存在位置: (25)

他の情報:本アミノ酸は未だ决定されていない。また、 本アミノ酸は、Ile、Thr、AsnまたはSerのいすれかであ り得る。

存在位置: (27)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。 また、

本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysであり得る。

存在位置: (216) 他の情報:本アミノ酸は未た決定されていない。また、 本アミノ酸は、Valであり得る。

配列番号17

存在位置:(7)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコトンは、Phe、Leu、HeまたはValのいずれかをコー トナる。

存在位置:(11)

他の情報:本塩基は未た決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Leu、Pro、HisまたはArgのいずれかをコー ドする。

存在位置:(80)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいすれかをコー ドナる:

存在位置:(349)

との情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 シコドンは、Leu、IleまたはValのいずれかをコードす ξ.

配列番号:18

存在位置:(3)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Phe、Leu、IleまたはValプロデれかであ り得る。

存在位置:(4)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Leu、Pro、HisまたはArgのいずれかであ

り得る。 存在位置:(27)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかであ り得る。

存在位置:(117)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。 また、

本アミノ酸は、Leu、IleまたはValであり得る。

配列番号:19 存在位置:(74)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかをコー ドする。

存在位置:(80)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコー ドする。

存在位置: (637)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Gln、LysまたはGluのいずれかをコードす る。

存在位置:(643)

他の情報:本塩基は末た决定されていない。本塩基を含 むコドンは、Gln、LysまたはGluのいすれかをコードす る、

存在位置:(657)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、CysまたはTrpをコードする。

存在位置:(659)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Val、Ala、GluまたはGlyのいずれかをコー ドする。

存在位置:(665)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドレは、Ile、Thr、AsnまたはSerのレザれかをコー

配列番号:20

存在位置:(25)

他の情報:本マミノ酸は未だ同定されていない。また、 なアミノ酸は、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかであ り得る。

存在位置:(27)

他の情報:本アミノ酸は未だ同定されていない。また、 本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいすれかであ り得る。

存在位置: (213)

他の情報:本アミノ酸は未だ同定されていない。また、 本アミノ酸は、Gln、LysまたはGluのいずれかであり得る。

存在位置: (215)

他の情報:本アミノ酸は未だ同定されていない。また、 本アミノ酸は、Gln、LysまたはGluのいずれかであり得る。

存在位置: (219)

他の情報:本アミノ酸は未だ同定されていない。また、 本アミノ酸は、CysまたはΓrpであり得る。

存在位置: (220)

他の情報:本アミノ酸は未だ同定されていない。また、 本アミノ酸は、Val、Ala、GluまたはGlyのいずれかであ り得る。

存在位置: (222)

他の情報:本アミノ酸は未だ同定されていない。また、 本アミノ酸は、Ile、Thr、AsnまたはSerであり得る。

配列番号: 2 1 存在位置: (1)..(2)

他の情報:本塩基は未た决定されていない。本塩基を含 おコドンは、Metをコードする可能性が高い。

存在位置:(7)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない、本塩基を含むコドンは、Phe、Leu、IleまたはValのいずれかをコートナス

存在位置:(11). (12)

他の情報: 本塩基は未だ决定されていない。本塩基を含むコドンは、Leu、Pro、His、GlnまたはArgのいずれかをコードする。

存在位置:(14)

他の情報:本塩基は未た决定されていない。本塩基を含むコドンは、Val、Ala、AspまたはGlyのいずれかをコードする。

存在位置:(31)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Leu、IleまたはValのいずれかをコードする。

存在位置:(47)

他の情報:本塩基は未た決定されていない。本塩基を含むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコートする。

存在位置:(74)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかをコードする。

存在位置:(80)

他の情報:本塩基は末だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコードする。

存在位置:(87)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Leuをコードする可能性が高い。

存在位置:(88)

他の情報:本塩基は未た決定されていない。本塩基を含むコドンは、Phe、Leu、HeまたはValのいずれかをコートする。

存在位置:(349)

他の情報:本塩基は未た决定されていない。本塩基を含むコドンは、Leu、IleまたはValのいすれかをコードする。

存在位置:(648)

他の情報:本塩基は未た決定されていない。本塩基を含

むコドンは、Valをコードする可能性が高い。

存在位置:(693)

他の情報:本塩基は未た決定されていない。本塩基を含むコドンは、Theをコードする可能性が高い。

配列番号22

存在位置:(1)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Metであり得る。

存在位置:(3)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、本アミノ酸は、Phe、Leu、IleまたはValのいずれかてあり得る。

存在位置:(4)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、本アミノ酸は、Leu、Pro、His、GlnまたはArgのいずれかであり得る。

存在位置:(5)

他の情報:本アミノ酸は未だ决定されていない。また、 本アミノ酸は、Val、Ala、AspまたはGlyのいずれかであ り得る。

存在位置:(11)

他の情報:本アミノ酸は未だ决定されていない。また、 本アミノ酸は、Leu、IleまたはValのいずれかであり得る。

存在位置:(16)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかであ り得る。

存在位置:(25)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかであ り得る。

存在位置: (27)

他の情報:本アミノ酸は未た決定されていない。また、

本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかであ 1得る。

存在位置:(29)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Leuであり得る。

存在位置:(30)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、本アミノ酸は、Phe、Leu、IleまたはValのいずれかであり得る。

存在位置:(117)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、本アミノ酸は、Leu、IleまたはValのいずれかであり得る。

存在位置: (216)

他の情報: 本アミノ酸は未た決定されていない。また、本アミノ酸は、Valであり得る。

存在位置:(231)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Thrであり得る。

配列番号:27

存在位置:(1)..(2)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Metをコードする可能性が高い。

存在位置:(7)..(9)

他の情報:本塩基は未た決定されていない。

存在位置:(14)

他の情報:本塩基は未た決定されていない。本塩基を含むコドンは、Met、Thr、LysまたはArgのいずれかをコードする。

存在位置:(18)

他の情報:本塩基は未だ决定されていない。本塩基を含 もコドンは、SerまたはArgをコードする。

存在位置: (28)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Phe、Leu、IleまたはValのいずれかをコードする。

存在位置: (32)

他の情報:本塩基は未た決定されていない。本塩基を含むコドンは、Val、Ala、AspまたはGlyのいずれかをコードする。

配列番号:28

存在位置:(1)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、本アミノ酸は、Metであり得る。

存在位置:(3)

他工情報: 本アミノ酸は未だ決定されていない。

存在位置:(5)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Met、Thr、LysまたはArgのいずれかであ り得る。 存在位置:(6)

他、情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本中ミノ酸は、SerまたはArgであり得る。

存在位置: (10)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、本アミノ酸は、Phe、Leu、IleまたはValのいずれかであり得る。

存在位置:(11)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Val、Asp、ArgまたはGlyのいずれかであ り得る。

配列番号:29

存在位置: (7)..(9)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。

存在位置: (22)

他の情報: 本塩基は未た決定されていない。本塩基を含むコドンは、Phe、Leu、IleまたはValのいずれかをコードする。

存在位置: (32)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Val、Ala、AspまたはGlyのいずれかをコードする。

配列番号:30

存在位置:(3)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。

存在位置:(8)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Phe、Leu、IleまたはValのいずれかであ り得る。

存在位置:(11)

他の情報:本アミノ酸は未だ决定されていない。また、本アミノ酸は、Val、Ala、AspまたはGlyのいずれかであり得る。

配列番号:39

存在位置: (231)

他の情報:本塩基は未た決定されていない。本塩基を含むコドンは、Tyrをコードする可能性が高い。

配列番号:40

存在位置: (77)

他の情報:本アミノ酸は未た決定されていない。また、 本アミノ酸は、Tyrであり得る。

配列番号:43

他の情報:人工配列についての記載:人工的に合成した マダプター配列

配列番号: 44

他の情報:人工配列についての記載:人工的に合成した プライマー配列

配列番号: 45

他の情報:人工配列についての記載:人工的に合成した フライマー配列 [0116]

【図面の簡単な説明】

【図1】PTHrP依存的細胞内cAMPの上昇に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の抑制効果を示す図。縦軸は、cAMPの産生量を示し、また横軸は、抗体濃度が1または5μg/mlにおける各々のモノクローナル抗体のクローン名を表わす。なお、横軸において、「PTHrP(+)」は、いずれのモノクローナル抗体も含まずPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いた試験における結果を示し、「PTHrP(-)」は、培地のみ(抗体及びPTHrP(1-34)のいずれをも含まない)を用いた試験における結果を示す、

【図2】PTHrP依存的細胞内cAMPの上昇に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の抑制効果を示す図。縦軸は、cAMPの産生量を示し、また横軸は、抗体濃度が0.3または1.0μg/mlにおける各々のモノクローナル抗体のクローン名を表わす。なお、横軸において、「PTHrP(+)」は、いずれのモノクローナル抗体も含まずPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いた試験における結果を示し、「PTHrP(-)」は、培地のみ(抗体及びPTHrP(1-34)のいずれをも含まない)を用いた試験における結果を示す。

【図3】PTHrP依存的細胞内cAMPの上昇に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の抑制効果を示す図。縦軸は、cAMPの産生量を示し、また横軸は、抗体濃度が0.3または1.0  $\mu$  g/mlにおける各々のモノクローナル抗体のクローン名を表わす。なお、横軸において、「PTHrP(+)」は、いずれのモノクローナル抗体も含まずPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いた試験における結果を示し、「PTHrP(-)」は、培地のみ(抗体及びPTHrP(1-34)のいずれをも含まない)を用いた試験における結果を示す,

【図4】PTHrP依存的細胞内cAMPの上昇に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の抑制効果を示す図、縦軸は、cAMPの産生量を示し、また横軸は、抗体濃度が1または5μg/mlにおける各々のモノクローナル抗体のクローン名を表わす。なお、横軸において、「PTHrP(+)」は、いずれのモノクローナル抗体も含まずPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いた試験における結果を示し、「PTHrP(-)」は、培地のみ(抗体及びPTHrP(1-34)のいずれをも含まない)を用いた試験における結果を示す。

【図5】PTHrP依存的細胞内cAMPの上昇に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の抑制効果を示す図。縦軸は、cAMPの産生量を示し、また横軸は、抗体濃度が0.3または1.0μg/mlにおける各々のモノクローナル抗体のクローン名を表わす。なお、横軸において、「PTHrP(+)」は、いずれのモノクローナル抗体も含まずPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いた試験における結果を示し、「PTHrP(-)」は、培地のみ(抗体及UPTHrP(1-34)

のいずれをも含まない)を用いた試験における結果を示す。

【図6】PTHrP依存的細胞内cAMPの上昇に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の抑制効果を示す図。縦軸は、cAMPの産生量を示し、また横軸は、抗体濃度が0.3または1.0μg/mlにおける各々のモノクローナル抗体のクローン名を表わす。なお、横軸において、「PTHrP(+)」は、いずれのモノクローナル抗体も含まずPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いた試験における結果を示し、「PTHrP(-)」は、培地のみ(抗体及びPTHrP(1-34)のいずれをも含まない)を用いた試験における結果を示す。

【図7】PTHrP依存的細胞内cAMPの上昇に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の抑制効果を示す図。縦軸は、cAMPの産生量を示し、また横軸は、抗体濃度が0.3または1.0μg/mlにおける各々のモノクローナル抗体のクローン名を表わす。なお、横軸において、「PTHrP(+)」は、いずれのモノクローナル抗体も含まずPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いた試験における結果を示し、「PTHrP(-)」は、培地のみ(抗体及びPTHrP(1-34)のいずれをも含まない)を用いた試験における結果を示す。

【図8】PTHrP依存的細胞内cAMPの上昇に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の抑制効果を示す図。縦軸は、cAMPの産生量を示し、また横軸は、抗体濃度か0.3または1.0  $\mu$  g/mlにおける各々のモノクローナル抗体のクローン名を表わす。なお、横軸において、「PTHrP(+)」は、いずれのモノクローナル抗体も含まずPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いた試験における結果を示し、「PTHrP(-)」は、培地のみ(抗体及0 CPTHrP(1-34)のいずれをも含まない)を用いた試験における結果を示す。

【図9】PTHrPの骨吸収促進作用に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の阻害効果を示す図。縦軸は、阻害率(%)を示し、また横軸は、抗体濃度を示す。nは、試験したマウスの匹数を示す、なお、各値は、複数のマウスを用いた試験の平均値(±SEM)。

【図10】PTHrPの骨吸収促進作用に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の阻害効果を示す図。 縦軸は、阻害率(%)を示し、また横軸は、抗体濃度を示す。nは、試験したマウスの匹数を示す、なお、各値は、複数のマウスを用いた試験の平均値(± SEM)。

【図11】PTHrPの骨吸収促進作用に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の阻害効果を示す図。 縦軸は、阻害率(%)を示し、また横軸は、抗体濃度を示す。nは、試験したマウスの匹数を示す。なお、各値は、複数のマウスを用いた試験の平均値(±SEM)。

【図12】抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の重鎖 及び軽鎖の各々をコードするDNA配列の决定の手順を 模式的に示す図。 【図13】抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体2F8-10-3が有するPTHrP誘導性高カルシウム血症の治療効果を示す図。

【図14】抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体183-9-1 6が有するPTHrP誘導性高カルシウム血症の治療効果を示 す図。

【図15】抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体15H7-8-3が有するPTHrP誘導性高カルシウム血症の治療効果を示す図。

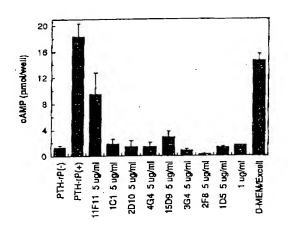
【図16】抗ヒトPTHrPヒトモノクロー土の抗体5B12-16-12が有するPTHrP誘導性高ウルシウム血症の治療効果を示す図。

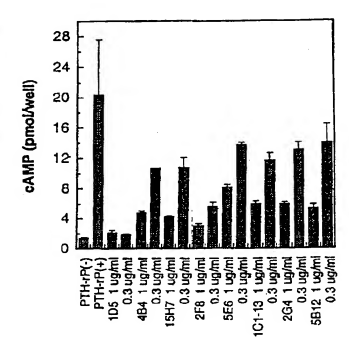
【図 1 7】 杭ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体4B4-6-2 1か有するPTHrP誘導性高カルシウム血症の治療効果を示す図。

【図18】抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体4B4-6-2 1が有する腫瘍随伴性悪性高カルシウム血症の治療効果 を示す図。

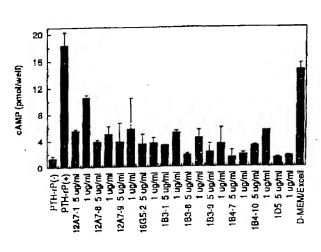
【図2】



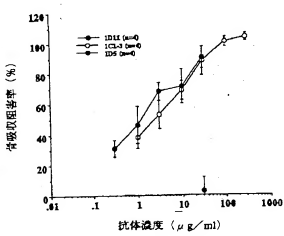




【図4】

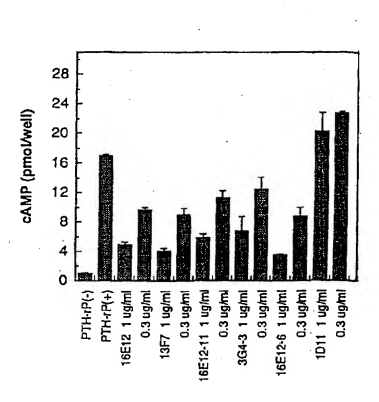


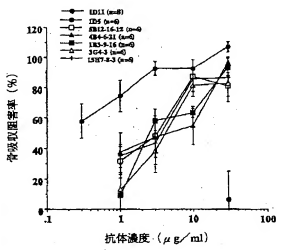
【図11】

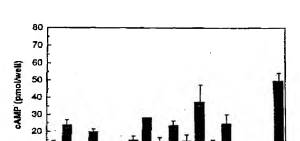


【図3】

【図10】







0.9 ug/ml

0.3 ug/ml 0.3 ug/mf

2F8-16-5 1 ug/ml 2F8-16 1 ug/ml O.3 ug/ml

0.3 ug/ml

0.3 ug/ml PTH-rP(-) PTH-(A)

105 1 ug/ml

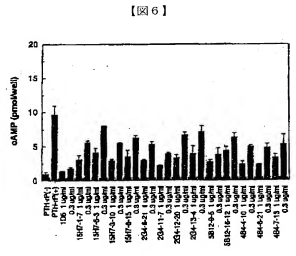
10

0.3 up/m/

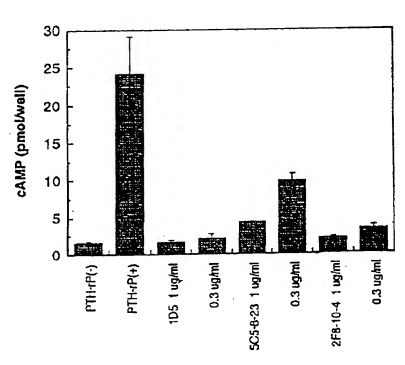
2FB-10-4 1 ug/ml 0.3 ug/ml 2F6-10-11 , 1 ug/ml 2FB-16-f 1 ug/ml 2F8-16-4 1 ug/mt

2F8-10-3 1 ug/mi

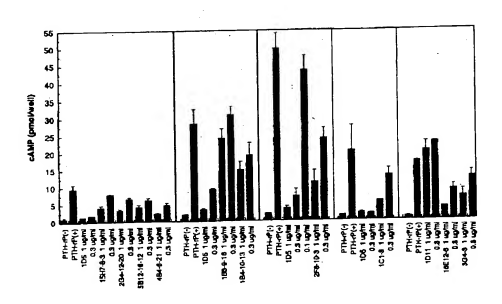
【図5】



【图7】

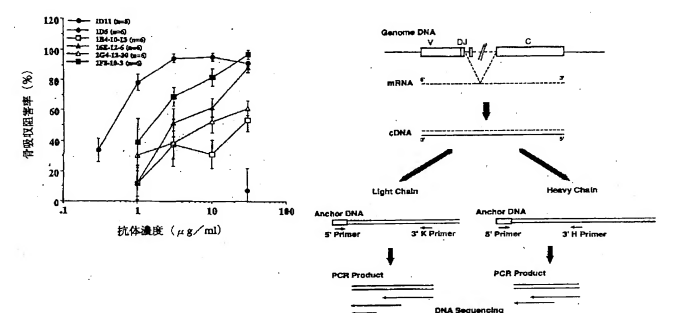


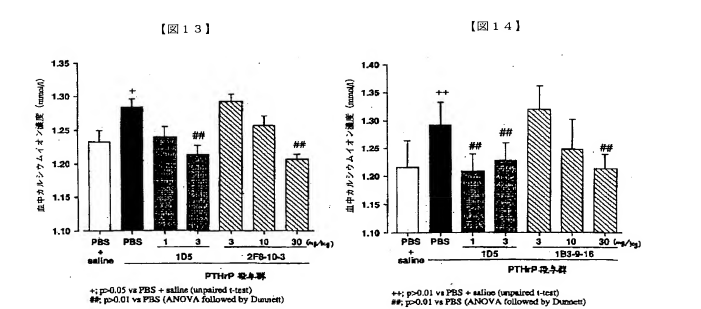
【図8】



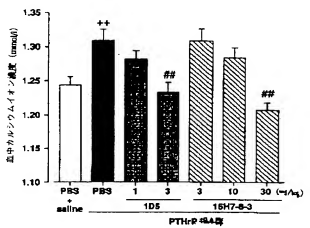
【図9】

[図12]



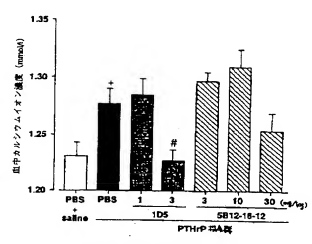


【図15】



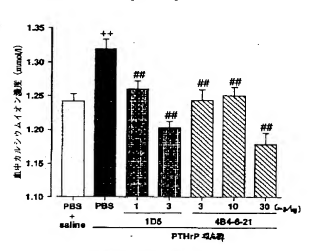
++; p<0.01 vs PBS + saline (unpaired t-test)
##; p<0.01 vs PBS (ANOVA followed by Dunner)

【图16】



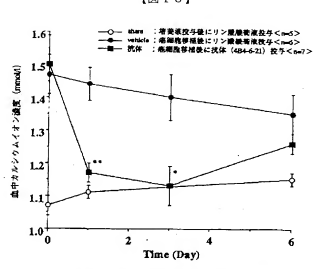
+; p<0.05 vs PBS + saline (unpaired t-test) #; P<0.05 VS PBS (ANOVA followed by Dunnett)

【図17】



++; P< 0.01 vs PBS + saline (unpaired t-test)
##; p< 0.01 vs PBS (ANOVA followed by Dunnett)

【図18】



 $^{\bullet\bullet}P\!<\!0.01$  ,  $^{\bullet}P\!<\!0.05$ : Significantly different compared with the vehicle treated group (Student's t-test).

## フロントページの続き

(51) Int. Cl. <sup>7</sup>		識別記号	
A 6 1 P	35 ′00		
	43 00		
A 6 1 K	39/395		
C 1 2 N	5 10		

В

ZNAC



(C 1 2 N 15/02 C 1 2 R 1:91) (C 1 2 P 21/08 C 1 2 R 1:91)

(72) 発明者 鎌田 雅史

神奈川県横浜市金沢区福浦1-13-2 日本たばこ産業株式会社医薬探索研究所内

Fターム(参考) 4B024 AA01 AA11 BA44 BA80 CA04

DA02 EA04 GA03 GA12 GA18

HA01 HA15

4B064 AG01 AG27 CA06 CA10 CA19

CA20 CC24 CE12 DA01 DA13

4B065 AA91X AA93Y AB01 AB05

BA02 BA04 BA08 BD15 CA24

CA25 CA44 CA46

4C085 AA14 BB07 CC02 EE01 GG01

GG02 GG03 GG04 GG06

4H045 AA11 AA30 BA10 BA18 BA19

BA41 CA40 DA45 DA76 EA21

EA22 EA24 EA25 EA27 EA28

FA70 FA74 GA10 GA15 GA24

**GA26**